日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

2004年 6月11日

出願番号

Application Number:

特願2004-174783

バリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

JI

JP2004-174783

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

人

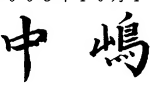
出願

キヤノン株式会社

Applicant(s):

2005年10月19日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office.





BEST AVAILABLE COPY

【官从口】 打正 陈 【整理番号】 0003896-01 平成16年 6月11日 【提出日】 特許庁長官 【あて先】 殿 【国際特許分類】 C12N 9/24【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 見目 敬 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 福井 樹 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 三原 知恵子 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 草刈 亜子 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 矢野 哲哉 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000001007 【氏名又は名称】 キヤノン株式会社 【代理人】 【識別番号】 100123788 【弁理士】 【氏名又は名称】 宮崎 昭夫 【電話番号】 03-3585-1882 【選任した代理人】 【識別番号】 100106297 【弁理士】 伊藤 克博 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100106138 【弁理士】 【氏名又は名称】 石橋 政幸 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 201037 【納付金額】 16,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 明細書 【物件名】 1

【物件名】

要約書

1

【官从句】付矸胡小少靶四

【請求項】】

化学式(1)で示すユニットを分子中に1ユニット以上含むことを特徴とするポリヒドロキシアルカノエート。

【化1】

$$\begin{array}{c}
R\\N-H\\C=O\\
(CH_2)m\\
(CH_2)n
\end{array}$$
(1)

(式中、R はー A_1 ー SO_2R_1 を表す。 R_1 は OH、ハロゲン原子、ON a、OK または OR_{1a} である。 R_{1a} 及び A_1 はそれぞれ独立して置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。また、n は、 $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、m は $0\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、R、 R_1 、 R_{1a} 、 A_1 、m及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項2】

化学式(1)のユニットとして化学式(2)、化学式(3)、化学式(4A)または(4B)で示すユニットを分子中に1ユニット以上含むことを特徴とする請求項1に記載のポリヒドロキシアルカノエート。

【化2】

$$SO_{2}R_{2}$$

$$A_{2}$$

$$N-H$$

$$C=O$$

$$(CH_{2})m$$

$$O$$

$$(CH_{2})n^{-O}$$

$$(2)$$

(式中、 R_2 は OH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{2a} である。 R_{2a} は直鎖状または分岐状の炭素数 1 から 8 のアルキル基、あるいは、置換または未置換のフェニル基である。 A_2 は直鎖状または分岐状の炭素数 1 から 8 のアルキレン基を表す。また、n は、 $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、m は $0\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、 A_2 、 R_2 、 R_{2a} 、m 及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

$$R_{3a}$$
 R_{3e}
 R_{3e}

【化4】

$$R_{4g}$$
 R_{4g}
 R_{4d}
 R

(式中、R $_{4a}$ 、R $_{4b}$ 、R $_{4c}$ 、R $_{4d}$ 、R $_{4e}$ 、R $_{4e}$ 、R $_{4f}$ 及びR $_{4g}$ は、それぞれ独立して、SO $_2$ R $_{4o}$ (R $_{4o}$ はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたはOR $_{4o}$ 」である。(R $_{4o}$ 1 は直鎖状または分岐状の炭素数 $_1$ から $_3$ のアルキル基、置換または未置換のフェニル基である。))、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $_1$ ~20 のアルキル基、炭素数 $_4$ ~20 のアルコキシ基、OH基、NH $_2$ 基、NO $_2$ 基、COOR $_{4p}$ (R $_{4p}$: H原子、Na原子及びK原子のいずれかを表す)、アセトアミド基、OPh基、NHPh基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基を表し(Phはフェニル基を示す)、これらの基の少なくとも $_1$ つはSO $_2$ R $_{4o}$ である。また、nは、 $_1$ ~4 から選ばれた整数であり、mは0 ~8 から選ばれた整数

てのる。 RXXVIII / R + 0

$$\begin{array}{c|c}
F_{4h} & R_{4i} \\
R_{4m} & R_{4h} \\
R_{4h} & R_{4h}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 \\
CH_2 \\
C & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 \\
C & CH_2
\end{array}$$

(式中、R $_{4h}$ 、R $_{4i}$ 、R $_{4i}$ 、R $_{4k}$ 、R $_{4l}$ 、R $_{4m}$ 及びR $_{4n}$ は、それぞれ独立して、SO $_2$ R $_{40}$ (R $_{40}$ はOH、ハロゲン原子、ON a、OK またはOR $_{401}$ である。(R $_{401}$ は直鎖状または分岐状の炭素数 $_1$ から $_3$ のアルキル基、置換または未置換のフェニル基である。))、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $_1$ ~ $_2$ 0 のアルキル基、炭素数 $_1$ ~ $_3$ 0 のアルコキシ基、OH基、NH $_2$ 基、NO $_2$ 基、COOR $_{4p}$ (R $_{4p}$: H原子、Na原子及びK原子のいずれかを表す)、アセトアミド基、OP h 基、NHP h 基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基を表し(P h はフェニル基を示す)、これらの基の少なくとも一つはSO $_2$ R $_{40}$ である。また、n は、 $_1$ ~ $_4$ から選ばれた整数であり、m は $_1$ ~ $_4$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、R $_{4h}$ 、R $_{4i}$ 、R

【請求項3】

化学式(5)で示すユニットを1ユニット以上含むことを特徴とするポリヒドロキシアルカノエート。

【化6】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-O}$$

$$(5)$$

(式中、 R_5 は、水素、塩を形成する基、または、 R_{5a} である。 R_{5a} は、炭素数 $1\sim 12$ の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基、あるいは、糖類を有する基である。 R_{5a} は、 R_{5a} は、 R_{5a} である。 R_{5a} である。 但し、 R_{5a} である。 他し、 R_{5a} である。 他人 R_{5a} である。 R_{5a} である。 他人 R_{5a} である。 $R_{$

【請求項4】

化学式(6)で示すユニットを1ユニット以上含むことを特徴とするポリヒドロキシアルカノエート。

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-O}$
 (6)

(式中、nはl~4から選ばれた整数であり、nがl~2、4で選ばれた整数である場合、mは、0~8から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び2~8から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項5】

化学式(7)で示されるユニットを更に分子中に含むことを特徴とする請求項1乃至4のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエート。

【化8】

$$+0^{-R_7}$$

【請求項6】

化学式(8)で示される化合物を触媒の存在下で重合する工程を有することを特徴とする化学式(6)で示されるボリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【化9】

$$(CH_2)n$$
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O

(式中、nは1~4から選ばれた整数であり、nが1~2、4で選ばれた整数である場合、mは、0~8から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び2~8から選ばれる整数である。)

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-0}$
 $(CH_2)n^{-0}$

(式中、nは $1\sim4$ から選ばれた整数であり、nが $1\sim2$ 、4で選ばれた整数である場合、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び $2\sim8$ から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項7】

化学式(9)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの二重結合部分を酸化する工程を有することを特徴とする化学式(10)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【化11】

(式中、nはl~4から選ばれた整数であり、mは0~8から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【化12】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n$$

$$(CH_2)n$$

$$(1.0)$$

(式中、 R_{10} は、水素、または、塩を形成する基である。nは $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項8】

化学式(10)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと、化学式(11)で示されるアミン化合物の少なくとも1種とを縮合反応させる工程を有することを特徴とする化学式(1)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-0}$$

$$(1.0)$$

(式中、 R_{10} は、水素、または、塩を形成する基である。nは $1\sim4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【化14】

$$H_2N - A_3 - SO_2R_{11}$$
 (1.1)

(式中、 R_{11} はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{11a} である。また、 R_{11a} 及 VA_3 はそれぞれ独立して置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の 芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。 複数 のユニットが存在する場合、 R_{11} 、 R_{11a} 及 VA_3 は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【化15】

$$\begin{array}{c}
R\\N-H\\C=0\\ (CH_2)m\\
O\end{array}$$
(CH₂)n
(1)

(式中、Rは $-A_1$ -SO $_2$ R $_1$ を表す。R $_1$ はOH、nロゲン原子、ON a、OK またはOR $_{1a}$ である。R $_{1a}$ 及び A_1 はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。n は、 $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、m は $0\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、R、R $_1$ 、R $_{1a}$ 、A $_1$ 、m及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項9】

化学式(99)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と化学式(100)で示す化合物とを反応させる工程とを有することを特徴とする、化学式(101)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

$$(99)$$

(式中、nは、l~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【化17】

X(CH₂)mCOOR₁₀₀

(100)

【化18】

(101)

【請求項10】

化学式(101)で示すユニットに示されるポリヒドロキシアルカノエートを酸またはアルカリの存在下で加水分解する或いは接触還元を含む水素化分解する工程を有することを特徴とする、化学式(102)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

- 【他10】

$$(CH_{z})m$$

$$(CH_{z})n - C$$

(101)

(式中、nは、1~4から選ばれる整数であり、nが1~3である場合、mは0~8から

【化20】

$$(CH_{2})m$$

$$(CH_{2})n^{-C}$$

$$(1 0 2)$$

(式中、 R_{102} は、水素、または、塩を形成する基である。nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数であり、nが $1\sim3$ である場合、mは $0\sim8$ から選ばれる整数である。nが 4である場合、mは $1\sim8$ から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、 R_{102} 、m及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【請求項11】

化学式(99)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と、化学式(103)で示す化合物とを反応させる工程とを有することを特徴とする化学式(104)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【化21】

$$(OH_2)n^{-O}$$

$$(99)$$

(式中、nは、l~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【化22】

(1€5)

(式中、 R_{103} は $-A_{103}$ - S_{02} R_{103a}を表す。 R_{103a} はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{103b} である。また、 R_{103b} 及び A_{103} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。複数のユニットが存在する場合、 R_{103} 、 R_{103b} 及び A_{103} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(式中、nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数である。 R_{104} は $-A_{104}$ - SO_2R_{104a} を表す。 R_{104a} はOH、nロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{104b} である。 R_{104b} 及び A_{104} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。複数のユニットが存在する場合、 R_{104} 、 R_{104a} 、 R_{104b} 、 A_{104} 及びn は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【官从口】 奶和官

【発明の名称】ビニル基、エステル基、カルボキシル基並びにスルホン酸基を有するポリヒドロキシアルカノエート並びにその製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、新規なポリヒドロキシアルカノエート及びその製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

生分解性高分子材料は、医用材料やドラッグデリバリーシステム、環境適合性材料などに幅広く応用されている。近年は、これらに加え更に、新たな機能が要求されており、様々な研究が行われている。特に、ポリ乳酸に代表される、ポリヒドロキシアルカノエートについては、分子内に化学修飾可能な官能基を導入することが検討されおり、カルボキシル基やビニル基などが導入された化合物について報告がある。例えば、側鎖にカルボキシル基を持つポリヒドロキシアルカノエートとしては、ポリリンゴ酸が知られている。このポリリンゴ酸のポリマーには、ポリマー形式の仕方により、化学式(12)、

【化1】

[0004]

で表されるαタイプと、化学式(13)、

[0005]

【化2】

$$COOHO$$
 CH_2
 (1.3)

[0006]

で表されるβタイプが知られている。このうち、βタイプのボリリンゴ酸及びその共重合体については、米国特許第4265247号明細書(特許文献1)に、化学式(14)、

[0007]

【化3】

[0008]

(R₁₄: ベンジル基)

で表されるβ-マロラクトンのペンジルエステルを開環重合したポリマーが開示されている。また、αタイプのポリリンゴ酸ーグリコール酸共重合体、並びにグリコール酸をはじ

のにするてい心のとドロイングルルン版で白む六里口作については、行用下と一つサイン号公報(特許文献 2)に、化学式(15)

[0009]

【化4】

[0010]

(R₁₅は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、 t -ブチル基などの低級アルキル基およびベンジル基など)

で表される六員環ジエステルモノマーと環状ジエステルであるグリコリド及びラクチド、 ω-ヒドロキシカルボン酸の分子内閉環反応エステルであるラクトン類との共重合したポ リマーが開示されている。

$[0\ 0\ 1\ 1\]$

また、側鎖にカルボキシル基持つボリヒドロキシアルカノエートとしては、Macromolecules 2000,33(13),4619-4627 (非特許文献 1) に7-オキソー4-オキセパノンカルボン酸エステルを開環重合することで側鎖にエステル基を有するボリマーを製造し、更にそのボリマーを水素化分解することで、側鎖にカルボン酸を有するボリマーが製造されることについて開示されている。Biomacromolecules 2000, 1, 275 (非特許文献 2) には、ボリ(ϵ -カプロラクトン) にリチウムジイソプロピルアミドを反応させ、更にはクロロギ酸ベンジルとを反応させることにより、ボリ(ϵ -カプロラクトン) の主鎖中にあるカルボニル基の α 位のメチレン基にベンジルオキシカルボニル基が導入されたボリマーが開示されている。Macromolecular Bioscience 2004, 4, 232 (非特許文献 3) には、ボリ乳酸にリチウムジイソプロピルアミドを反応させ、更にはプロモ酢酸ベンジルとを反応させることにより、ボリ乳酸の主鎖中にあるカルボニル基の α 位のメチレン基に(ベンジルオキシカルボニル)メチル基が導入されたボリマーが開示されている。

側鎖にビニル基を持つボリヒドロキシアルカノエートとしては、 $Polymeric\ Materials\ Science\ \&\ Engineering\ 2002,\ 87,254$ (非特許文献 4) に α -アリル(δ -バレロラクトン) を開環重合したポリマーが開示されている。また、同様に側鎖にビニル基を持つポリヒドロキシアルカノエートとしては、 $Polymer\ Preprints\ 2002,\ 43(2),\ 727$ (非特許文献 5) に六貝環ジエステルモノマーである 3,6-ジアリル-1,4-ジオキサン-2,5-ジオンを開環重合したポリマーが開示されている。

[0012]

上記のように化学修飾可能な官能基を導入したポリヒドロキシアルカノエートに機能性を付与する構造を導入し、新たな機能を持つポリマーについての報告がある。 International Journal of Biological Macromolecules 25 (1999) 265 (非特許文献 6) では、 α -リンゴ酸とグリコール酸の環状二量体の開環重合により、 α タイプのリンゴ酸とグリコール酸の共重合体を得、得られたポリマーを脱保護することで側鎖にカルポキシル基を有するポリエステルを得る。この側鎖のカルポキシル基にトリペプチドを化学修飾し、得られたポリマーについて、細胞接着性について評価した所、良好な結果が得られたとしている

【特許文献1】米国特許第4265247号明細書

【特許文献2】特開平2-3415号公報

【非特許文献 1 】 Macromolecules 2000,33(13),4619-4627

【非特許文献 2】 Biomacromolecules 2000, 1, 275

【非特許文献3】Macromolecular Bioscience 2004,4,232

【非特許文献 5】 Polymer Preprints 2002, 43(2), 727

【非特許文献6】 International Journal of Biological Macromolecules 25 (1999) 265

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0013]

以上のように分子内に反応性官能基であるカルボキシル基を有するユニットやビニル基を有するユニットを導入し、その反応性官能基を化学修飾することで新たな機能性を付与することは可能ではあると考えられるが、その報告例は少ない。そこで本発明は、分子内に反応性官能基を有する新規なポリヒドロキシアルカノエート及びその製造方法、並びにその反応性官能基を有するポリヒドロキシアルカノエートを化学修飾することで新たな機能を持った新規ポリヒドロキシアルカノエート及びその製造方法を提供する。

【課題を解決するための手段】

[0014]

そこで本発明者らは、分子内に反応性官能基を有する新規なポリヒドロキシアルカノエート、及びその反応性官能基を有するポリヒドロキシアルカノエートを化学修飾することで新たな機能を持った新規ポリヒドロキシアルカノエートの開発をめざして鋭意研究を重ねてきた結果、以下に示す発明に至った。

[0015]

本発明にかかるポリヒドロキシアルカノエートには以下に示すものが含まれる。 (1)化学式(1)で示すユニットを分子中に1ユニット以上含むポリヒドロキシアルカ ノエート。

[0016]

【化5】

$$C = O$$
 $C = O$
 $C =$

$[0\ 0\ 1\ 7]$

(式中、Rは $-A_1$ -SO $_2$ R $_1$ を表す。R $_1$ はOH、ハロゲン原子、ON a、OK または OR $_{1a}$ である。R $_{1a}$ 及び A_1 はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。また、nは、 $1\sim4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、R、R $_1$ 、R $_{1a}$ 、A $_1$ 、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(2) 化学式(5) で示すユニットを 1 ユニット以上含むポリヒドロキシアルカノエート

[0018]

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-0}$$

$$(5)$$

[0019]

(式中、 R_5 は、水素、塩を形成する基、または、 R_{5a} である。 R_{5a} は、炭素数 $1\sim 12$ の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基、あるいは、糖類を有する置換基である。 n は、 $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、m は、 $0\sim 8$ から選ばれる整数である。 但し、n が 4 の場合、m が 0 については、 R_5 は、糖類を有する置換基のみである。 複数のユニットが存在する場合、 R_5 、 R_{5a} 、m 及び n は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(3) 化学式(6) で示すユニットを1ユニット以上含むポリヒドロキシアルカノエート

【0020】

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-O}$
 (6)

[0021]

(式中、nは1~4から選ばれた整数であり、nが1~2、4で選ばれた整数である場合、mは、0~8から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び2~8から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

一方、本発明にかかるポリヒドロキシアルカノエートの製造方法には以下の各方法が含まれる。

(A)化学式(8)で示される化合物を触媒の存在下で重合することを特徴とする化学式(6)で示されるポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

400223

【化8】

$$(CH_2)n$$
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O

[0023]

(式中、nは1~4から選ばれた整数であり、nが1~2、4で選ばれた整数である場合

、шы、リンロかつ時はれる詮奴(め)、цы з (める均口、шы、リスリムンロかつ時はれる整数である。)

[0024]

【化9】

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-O}$
 (6)

[0025]

(式中、nは $1\sim4$ から選ばれた整数であり、nが $1\sim2$ 、4で選ばれた整数である場合、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び $2\sim8$ から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(B) 化学式(9) で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの二重結合部分を酸化反応させることを特徴とする化学式(10) で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

[0026]

【化10】

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-0}$
 (9)

[0027]

(式中、nはl~4から選ばれた整数であり、mは0~8から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0028】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-O}$$

$$(1 0)$$

[0029]

(式中、 R_{10} は、水素または、塩を形成する基である。nは $1\sim4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(U) ルチ取(1 U) にかりーーットでロゼルッとドロイン / ルルノエートと、ルチ取(11)で示されるアミン化合物の少なくとも1種とを縮合反応させることを特徴とする化学式(1)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【0030】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-O}$$

$$(1 0)$$

[0031]

(式中、 R_{10} は、水素または、塩を形成する基である。nは $1\sim4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0032】

$$H_2N - A_3 - SO_2R_{11}$$
 (11)

[0033]

(式中、 R_{11} はOH、 $ハロゲン原子、ONa、OKまたは<math>OR_{11a}$ である。また、 R_{11a} 及 VA_3 はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。複数のユニットが存在する場合、 R_{11} 、 R_{11a} 及 VA_3 は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0034]

【化14】

$$\begin{array}{c}
R\\N-H\\C=O\\(CH_2)m\\
&\downarrow \\
CH_2)n-O
\end{array}$$
(1)

[0035]

(式中、Rは $-A_1$ -SO $_2$ R $_1$ を表す。R $_1$ はOH、ハロゲン原子、ON a、OK またはOR $_{1a}$ である。R $_{1a}$ 及びA $_1$ はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。nは、 $1\sim3$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、R、R $_1$ 、R $_{1a}$ 、A $_1$ 、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(D) 化学式(99)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを塩基と反

心ででの上性に、明乱上性で持つれた心口物で心ずれて1001 にかり心口物でで区心でせる工程とを有することを特徴とする、化学式 (101) で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

[0036]

【化15】

$$(CH_2)n^{-O}$$

[0037]

(式中、nは、l~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0038]

【化16】

X(CH₂)mCOOR₁₀₀

(100)

[0039]

(式中、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数である。Xは、ハロゲン原子である。 R_{100} は、 炭素数 $1\sim1$ 2 の直鎖または分岐状のアルキル基、あるいは、アラルキル基である。但し 、化学式(99)においてnは 4 の場合、mは 0 を除く。)

[0040]

【化17】

(101)

[0041]

(式中、nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数である、nが $1\sim3$ である場合、mは $0\sim8$ から選ばれる整数である。nが4である場合、mは $1\sim8$ から選ばれる整数である。 R_{101} は、炭素数 $1\sim12$ の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{101} 、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)(E) 化学式(101)で示すユニットに示されるポリヒドロキシアルカノエートを酸またはアルカリの存在下で加水分解する或いは接触還元を含む水素化分解する工程を有することを特徴とする、化学式(102)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

[0042]

(101)

[0043]

(式中、n は、 $1\sim4$ から選ばれる整数であり、n が $1\sim3$ である場合、m は $0\sim8$ から選ばれる整数である。n が 4 である場合、m は $1\sim8$ から選ばれる整数である。 R_{101} は、炭素数 $1\sim1$ 2 の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{101} 、m及び n は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0044]

【化19】

(102)

[0045]

(式中、 R_{102} は、水素、または、塩を形成する基である。nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数であり、nが $1\sim3$ である場合、mは $0\sim8$ から選ばれる整数である。nが 4 である場合、mは $1\sim8$ から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、 R_{102} 、m及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(F) 化学式(99)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と、化学式(103)で示す化合物とを反応させる工程とを有することを特徴とする化学式(104)で示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

[0046]

【化20】

$$(OH_2)n^{-O}$$

[0047]

(式中、nは、1~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0048]

(103)

[0049]

(式中、 R_{103} は $-A_{103}$ - SO_2R_{103a} を表す。 R_{103a} はOH、ハロゲン原子、ONa、OK または OR_{103b} である。また、 R_{103b} 及び A_{103} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。複数のユニットが存在する場合、 R_{103} 、 R_{103b} 及び A_{103} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0050]

【化22】

$$\begin{array}{c}
R \text{ 104} \\
N-H \\
O = \\
(CH_z)_z \\
(CH_z)_n - O
\end{array}$$
(1 0 4)

[0051]

(式中、nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数である。 R_{104} は $-A_{104}$ - SO_2R_{104a} を表す。 R_{104a} はOH、nロゲン原子、ONa、OKまたはOR $_{104b}$ である。 R_{104b} 及び A_{104} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。複数のユニットが存在する場合、 R_{104} 、 R_{104a} 、 R_{104b} 、 A_{104} 及びn は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【発明を実施するための最良の形態】

[0052]

以下に本発明の内容を述べる。本発明で目的とする化学式(1)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、出発原料として用いる化学式(10)で表されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと化学式(11)で示すアミノスルホン酸化合物の少なくとも1種との反応で製造できる。

[0053]

$$(CH2)m$$

$$(CH2)n^{-0}$$

$$(1 0)$$

[0054]

(式中、 R_{10} は、水素、または、塩を形成する基である。nは $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、mは $0\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0055】

$$H_2N - A_3 - SO_2R_{11}$$
 (11)

[0056]

(式中、 $R_{1|1}$ はOH、ハロゲン原子、ON a、OKまたはO $R_{1|1}$ である。また、 $R_{1|1}$ 及び A_3 はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる(なお、 $R_{1|1}$ はこれらから選択された構造を有する一価の基であり、 A_3 はこれらから選択された構造を有する2価の基である)。複数のユニットが存在する場合、 $R_{1|1}$ 、 $R_{1|1}$ 及び A_3 は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

更に詳しくは、 R_{11} はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{11a} である。 R_{11} は直鎖状または分岐状の炭素数 1 から 8 のアルキル基、あるいは、置換または未置換のフェニル基である。

[0057]

 A_3 は $C_1 \sim C_8$ の直鎖もしくは分岐状の置換または未置換のアルキレン基、置換または未置換のフェニレン基、置換または未置換のナフタレン基、あるいは、置換または未置換のN、S、Oの何れか一つ以上を含む複素環構造を有する基を表す。 A_3 が環構造の場合、未置換の環がさらに縮合してもよい。また、複数のユニットが存在する場合、 $R_{1|3}$ $R_{1|3}$ R_{3} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。

[0058]

A g が直鎖の置換または未置換のアルキレン基の場合は、下記の化学式(16)で表されるアミノスルホン 酸化合物 対挙げられる。

【0059】

$$H_2N - A_4 - SO_2R_{16}$$

[0060]

(式中、 R_{16} は、OH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{16a} である。 R_{16a} は直鎖状または分岐状の炭素数 1 から 8 のアルキル基、あるいは、置換または未置換のフェニル基 である。 A_4 は $C_1 \sim C_8$ の直鎖もしくは分岐状の置換または未置換のアルキレン基であり、この置換基として、炭素数 1 から 2 0 のアルキル基、炭素数 1 から 2 0 のアル

コイン巫はらが旦伏で41しいしせよい。丿

化学式(16)で示される化合物としては、2-アミノエタンスルホン酸(タウリン)、3-アミノプロパンスルホン酸、4-アミノブタンスルホン酸、2-アミノー2-メチルプロパンスルホン酸や、そのアルカリ金属塩、エステル化物があげられる。

[0061]

A3. が、置換または未置換のフェニレン基の場合は、下記の化学式(17)で表されるアミノスルホン酸化合物が挙げられる。

[0062]

【化26】

$$R_{3b}$$
 R_{3c}
 R_{3d}
 R_{3e}
 R_{3e}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{3}

[0063]

(式中、R $_{3a}$ 、R $_{3b}$ 、R $_{3c}$ 、R $_{3d}$ 及びR $_{3e}$ は、それぞれ独立して、S O $_2$ R $_{3f}$ (R $_{3f}$ は O H、ハロゲン原子、O N a、O K またはO R $_{3f1}$ である。(R $_{3f1}$ は直鎖状または分岐状の炭素数 $_1$ から $_8$ のアルキル基、置換または未置換のフェニル基 である。))、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $_1$ ~ $_2$ 0 のアルキル基、炭素数 $_1$ ~ $_2$ 0 のアルコキシ基、O H 基、N H $_2$ 基、N O $_2$ 基、C O O R $_{3g}$ (R $_{3g}$ は H 原子、N a 原子及び K 原子のいずれかを表す)、アセトアミド基、O P h 基、N H P h 基、C F $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基または C $_3$ F $_7$ 基を表し、(P h はフェニル基を表す)、これらの基の少なくとも $_1$ つが S O $_2$ R $_3f$ である。複数のユニットが存在する場合、R $_{3a}$ 、R $_{3b}$ 、R $_{3c}$ 、R $_{3d}$ 、R $_{3e}$ 、R $_{3f}$ 、R $_{3f1}$ 及び R $_{3g}$ は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

化学式(17)で示される化合物を用いて化学式(3)で示すユニットを1以上有するボリヒドロキシアルカノエートを得ることができる。

[0064]

化学式(1)のユニットとして化学式(3)で示すユニットを分子中にlユニット以上含むことを特徴とする請求項1に記載のポリヒドロキシアルカノエート。

[0065]

【化27】

$$\begin{array}{c|c}
R_{3b} & R_{3d} \\
R_{3a} & R_{3e} \\
\hline
 & R_{3e} \\
\hline
 & CH_2 \\
\hline
 & CH_2 \\
\hline
 & CH_2 \\
\hline
 & CH_2 \\
\hline
 & CH_3 \\
\hline
 & C$$

[0066]

(式中、R_{3a}、R_{3b}、R_{3c}、R_{3d}、R_{3e}、n及びmは、上記の意味を表す。)

によれて111 にかられるに口物としては、ローバス・プロンへルがつ殴くへルバーになった。 mーアミノベンゼンスルホン酸、 oーアミノベンゼンスルホン酸、 mートルイジンー4ースルホン酸、 oートルイジンー4ースルホン酸、 oーアニシジンー5ースルホン酸、 pーアニシジンー3ースルホン酸、 3ーニトロアニリンー4ースルホン酸、 2ーニトロアニリンー4ースルホン酸、 2ーニトロアニリンー4ースルホン酸、 2ーニトロアニリンー2ースルホン酸、 2ートリウム塩、 1 、5ージニトロアニリンー4ースルホン酸、 2ーアミノフェノールー4ーヒドロキシー5ーニトロベンゼンスルホン酸、 2 、4ージメチルアニリンー5ースルホン酸、 3 、4ージメチルアニリン・サンム塩、 2 、4ージメチルアニリンー6ースルホン酸、 4ートリフルオーリスルホン酸、 4ーイソプロビルアニリンー6ースルホン酸、 4ートリフルオルスルホン酸、 4ートリフルオルスルホン酸、 4ートリフルオルスルホン酸、 4ーカルボキシアニリンー6ースルホン酸、 およびそのアルカリ金属塩、エステルと物等が挙げられる。

[0067]

A3 が、置換または未置換のナフタレン基の場合は、下記の化学式(18A)又は化学式(18B)で表されるアミノスルホン酸化合物が挙げられる。

【0068】

$$R_{4e}$$
 R_{4g}
 R_{4a}
 R_{4b}
 R_{4b}
 R_{4b}
 R_{4b}
 R_{4b}

[0069]

(式中、R $_{4a}$ 、R $_{4b}$ 、R $_{4c}$ 、R $_{4d}$ 、R $_{4e}$ 、R $_{4f}$ 及びR $_{4g}$ は、それぞれ独立して、SO $_2$ R $_{4o}$ (R $_{4o}$ はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたはOR $_{4o}$ 1 である。(R $_{4o}$ 1 は直鎖状または分岐状の炭素数 $_1$ から $_2$ のアルキル基、置換または未置換のフェニル基である。))、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $_1$ ~ $_2$ 0 のアルキル基、炭素数 $_1$ ~ $_2$ 0 のアルコキシ基、OH基、NH $_2$ 基、NO $_2$ 基、COOR $_{4p}$ (R $_{4p}$:H原子、Na原子及びK原子のいずれかを表す)、アセトアミド基、OPh基、NHPh基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基を表し(Phはフェニル基を示す)、これらの基の少なくとも $_1$ つはSO $_2$ R $_{4o}$ である。)

【0070】

[0071]

(式中、R_{4h}、R_{4i}、R_{4i}、R_{4k}、R_{4l}、R_{4m}及びR_{4n}は、それぞれ独立して、SO₂ R

化学式(18A)または(18B)で示される化合物を用いることで化学式(4A)または(4B)で示すユニットを分子中に1ユニット以上含むポリヒドロキシアルカノエートを得ることができる。

[0072]

【化30】

$$R_{4e}$$
 R_{4g}
 R_{4a}
 R_{4b}
 R_{4b}

[0073]

(式中、R_{4a}、R_{4b}、R_{4c}、R_{4d}、R_{4e}、R_{4f}、R_{4g}、n及びmは上記の意味を表す。)【0074】【化31】

[0075]

(式中、 R_{4h} 、 R_{4i} 、 R_{4j} 、 R_{4k} 、 R_{4l} 、 R_{4m} 、 R_{4n} 、m及vn は上記の意味を表す。) 化学式(18A)または(18B)で示される化合物としては、1 ーナフチルアミンー

[0076]

 A_3 が置換または未置換のN、S、Oの何れか一つ以上を含む複素環構造を有する基の場合は、複素環として、ビリジン環、ビベラジン環、フラン環、チオール環などのいずれでもよい。化合物としては、2-rミノビリジンー6-スルホン酸、2-rミノビベラジンー6-スルホン酸など、スルホン酸、またはそのrルカリ金属塩、エステル化物などが挙げられる。

スルホン酸エステルの場合のスルホン酸とエステル結合している基としては、上記のとおり置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、置換または未置換の複素環構造を有する基などがあげられる)。更に、直鎖状または分岐状の炭素数 1 から 8 のアルキル基、置換または未置換のフェニル基などが好ましい。エステル化の容易さなどの点から、 OCH_3 、 OC_2 H $_5$ 、 OC_6 H $_5$ 、 OC_3 H $_7$ 、 OC_4 H $_9$ 、 OC_6 H $_7$ 0 OC_8 0 OC_8 1 $OC_$

[0077]

(化学式(1)に示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートの製造方法) 本発明における化学式(10)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと 化学式(11)で示すアミノスルホン酸化合物との反応について詳しく述べる。

[0078]

本発明に用いられる化学式(11)に示す化合物の使用量は、出発原料として用いる化学式(10)に示すユニットに対して、 $0.1\sim50.0$ 倍モル、好ましくは、 $1.0\sim20.0$ 倍モルの範囲である。

本発明のカルボン酸とアミンからアミド結合を生成する方法としては、加熱脱水による縮合反応などがある。特に、ボリマー主鎖のエステル結合が切断されないようなマイルドな反応条件という点から、カルボン酸部分を活性化剤で活性化させ、活性アシル中間体を生成させてから、アミンと反応させる方法が有効である。活性アシル中間体として、酸ハロゲン化物、酸無水物、活性エステルなどがあげられる。特に、縮合剤を使用し、同一反応場中でアミド結合を形成する方法が、生産プロセスの簡略化という点からは好ましい。必要ならば、一旦、酸ハロゲン化物として単離してから、アミンとの縮合反応を行うことも可能である。

[0079]

用いられる縮合剤としては、芳香族ポリアミドの重縮合に使用されるリン酸系縮合剤、ベブチド合成に使用されるカルボジイミド系縮合剤、酸塩化物系縮合剤などを化学式(1)と(10)の化合物の組み合わせにより、適宜選択することが可能である。

[080]

リン酸系縮合剤としては、亜リン酸エステル系縮合剤、リン塩化物系縮合剤、リン酸無水物系縮合剤、リン酸エステル系縮合剤、リン酸アミド系縮合剤、などがあげられる。本発明の反応では、亜リン酸エステル等の縮合剤を用いることが可能である。この際使用される亜リン酸エステル類としては、亜リン酸トリフェニル、亜リン酸ジフェニル、亜リン酸トリーのートリル、亜リン酸ジーのートリル、亜リン酸シートリル、亜リン酸ジーのートリル、亜リン酸ジーのートリル、亜リン酸ジーのークロロフェニル、亜リン酸シーのークロロフェニル、亜リン酸トリーカロロフェニル、亜リン酸トリオチル、亜リン酸トリエチル等が挙げられる。中でも、亜リン酸トリフェニルが好ましく用いられる。また、ポリマーの溶解性、反応性などの向上のために、リチウムクロライド、塩化カルシウムなどの金属塩を添加してもよい。

[0082]

縮合剤の使用量は、化学式(10)に示すユニットに対して、0.1~50倍モル、好ましくは、1~20倍モルの範囲である。

[0083]

本発明の反応では、必要に応じ、溶媒を使用することができる。使用する溶媒は、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン等の炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、トリクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、N,Nージメチルホルアミド、ジメチルスルホキシド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホルアミドなどの非プロトン性極性溶媒類、ビリジン、ピコリンなどのビリジン誘導体、Nーメチルピロリドンなどが詳げられる。特に好ましくは、ビリジン、Nーメチルピロリドンなどが用いられる。溶媒の使用量は、出発原料、塩基の種類、反応条件等に応じて適宜定め得る。

[0084]

本発明の方法において、反応温度は、特に限定されないが、通常は-20℃~溶媒の沸点の範囲の温度である。ただし、用いる縮合剤に合わせた最適な温度で反応を行うことが望ましい。

[0085]

本発明の方法において、反応時間は、通常、 $1\sim48$ 時間の範囲である。特に、 $1\sim10$ 時間が好ましい。

[0086]

本発明において、このようにして生成した化学式(1)に示すユニットを有するポリヒ ドロキシアルカノエートを含む反応液からの目的とするポリヒドロキシアルカノエートの 回収、精製は、常法である蒸留などにより可能である。または、水、メタノール及びエタ ノールなどのアルコール類、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン 等のエーテル類等の溶媒を反応液と均一に混合し、目的とする化学式(1)に示すユニッ トを有するポリヒドロキシアルカノエートを沈殿させることにより、回収することができ る。ここで得られた化学式(1)に示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエート は、必要ならは、単離精製することができる。この単離精製方法としては、特に制限はな く、化学式(1)に示すポリヒドロキシアルカノエートに不溶な溶媒を用いて再沈殿する 方法、カラムクロマトグラフィーによる方法、透析法などを用いることができる。 本発明の別の製造方法として、化学式(1)中のR部分が一A」 - SO3 Hの場合、アミ ンとの縮合反応後にメチルエステル化剤を用いて、化学式(1)中のR部分を一Ai-S O3 CH3 にメチルエステル化を行う方法がある。メチルエステル化剤としては、ガスク ロマトグラフィー分析における脂肪酸のメチルエステル化に用いられているものを利用す ることができる。メチルエステル化法としては、酸触媒法である塩酸-メタノール法、三 フッ化ホウ素ーメタノール法、硫酸ーメタノール法は、ナトリウムメトキシド法、テトラ メチルグアニジン法、トリメチルシリルジアゾメタン法なとの塩基触媒法などがあげられ る。中でも、温和な条件下でメチル化かできるのでトリメチルシリルジアゾメタン法が好 ましい。

[0087]

本発明の反応で使用する溶媒は、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン等の炭化水素類、メタノール、エタノール等のアルコール類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭

※、ンノロロエノン、ドッノロロエノンなどのハロノンに灰に小糸畑、 ハイでン、ドルムン等の芳香族炭化水素などが挙げられる。特に好ましくは、ハロゲン化炭化水素類などが用いられる。溶媒の使用量は、出発原料、反応条件等に応じて適宜定め得る。本発明の方法において、反応温度は、特に限定されないが、通常は一20~30℃の範囲の温度である。ただし、用いる縮合剤、試薬に合わせた最適な温度で反応を行うことが望ましい。

[0088]

また、本発明では、化学式(105)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカ ノエートを塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と、化学式(103)で 示す化合物とを反応させる工程を経ることにより化学式(106)で示すユニットを含む ポリヒドロキシアルカノエートを製造することができる。

【0089】 【化32】

$$\begin{array}{c|c}
O & H \\
\hline
R_{10\bar{5}a}O
\end{array}$$
(1 0 5)

[0090]

(式中、 R_{105a} は、炭素数が $1\sim4$ の直鎖アルキレン鎖である。その直鎖アルキレン鎖上は、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基が任意に置換されていてもよい。また、 R_{105b} は水素原子、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{105a} 及び R_{105b} は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0091】

(103)

[0092]

(式中、 R_{103} は $-A_{103}$ - SO_2R_{103a} を表す。 R_{103a} はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたはOR_{103b}である。また、 R_{103b} 及び A_{103} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪
歳炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。複数のユニットが存在する場合、 R_{103} 、 R_{103b} 及び A_{103} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0093]

[0094]

(式中、 R_{106} は $-A_{106}$ - SO_2R_{106c} を表す。 R_{106c} はOH、ハロゲン原子、ON a、OKまたはOR $_{106d}$ である。 R_{106d} 及び A_{106} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。 R_{106a} は、炭素数が $1\sim 4$ の直鎖アルキレン鎖である。その直鎖アルキレン鎖上は、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基が任意に置換されていてもよい。また、 R_{106b} は水素原子、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{106c} 、 R_{106a} 、 R_{106b} 、 R_{106c} 、

より詳しくは、化学式(106)において、 R_{Hc} の直鎖アルキレン鎖が無置換であり、 R_{Hb} が水素原子である、本発明の化学式(1)に含まれる化学式(104)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、出発原料として化学式(99)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートを用い、塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と化学式(103)で示す化合物とを反応させる工程とを経ることにより製造することができる。

[0095]

【化35】

$$\begin{array}{c}
R & 104 \\
N-H & O = \\
(CH_z)_z & CH_z & O
\end{array}$$

[0096]

(式中、nは、 $1\sim4$ から選ばれる整数である。 R_{104} は $-A_{104}$ - SO_2R_{104a} を表す。 R_{104a} はOH、nロゲン原子、ONa、OKまたはOR_{104b}である。 R_{104b} 及び A_{104} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基を表す。複数のユニットが存在する場合、 R_{104} 、 R_{104a} 、 R_{104b} 、 A_{104} 及びn は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0097]

LILO UI

$$(OH_2)n^{-O}$$

[0098]

(式中、nは、l~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0099]

【化37】

(103)

[0100]

(式中、 R_{103} は $-A_{103}$ - SO_2R_{103a} を表す。 R_{103a} はOH、ハロゲン原子、ONa、OKまたは OR_{103b} である。また、 R_{103b} 及び A_{103} はそれぞれ独立して、置換または未置換の脂肪族炭化水素構造、置換または未置換の芳香族環構造、あるいは、置換または未置換の複素環構造を有する基から選ばれる。複数のユニットが存在する場合、 R_{103} 、 R_{103b} 及び A_{103} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

化学式(103)で示される化合物としては、2ーアクリルアミドー2ーメチルプロバンスルホン酸や、そのアルカリ金属塩、そのエステル化物があげられる。

[0101]

本発明における化学式(99)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと化学式(103)で示す化合物との反応について詳しく述べる。

[0102]

本発明は、ボリマー主鎖中のカルボニル基の隣にある α ーメチレン基に、化学式(103)で示される化合物をマイケル付加反応することで達成される。具体的には、マイケル付加の反応条件下で、化学式(99)に示すユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートと、化学式(99)に示すユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートのボリマー主鎖中のカルボニル基の隣にある α ーメチレン基をアニオン形成できる塩基とを反応させ、引き続き、化学式(103)で示す化合物とを反応させることにより達成される。また、本発明において、用いる化学式(103)で示す化合物の使用量は、化学式(99)に示すユニットに対して $0.001\sim100$ 倍モル量、好ましくは、 $0.01\sim10$ 倍モル量である。

[0103]

本発明の反応で使用される溶媒は、反応に不活性な溶媒であり、出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定はないが、例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、リグロイン又は石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン又はキシレンのような芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン又はジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;あるいは、ホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン、Nーメチルピロリジノン又はヘキサメチルホスホロトリアミドのようなアミド類であり、好ましくは、テトラヒドロフラン

しめる。

[.0104]

反応は塩基の存在下で行われる。使用される塩基としては、メチルリチウム、ブチルリチウムのようなアルキルリチウム類;リチウムへキサメチルジシラジド、ナトリウムへキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジドのようなアルカリ金属ジシラジド類;リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロへキシルアミドのようなリチウムアミド類であり、好ましくはリチウムジイソプロピルアミドである。また、本発明における塩基の使用量は、化学式(99)に示すユニットに対して、0.001~100倍モル量、好ましくは、0.01~10倍モル量である。

[0105]

本発明の方法において、反応温度は、通常−78℃~40℃であり、好ましくは−78℃~30℃である。

本発明の方法において、反応時間は通常、通常10分間~24時間の範囲である。特に、10分間~4時間が好ましい。

[0106]

一方、本発明の化学式(5)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートにおいて、化学式(10A)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、出発原料として化学式(9A)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートを用い、そのポリヒドロキシアルカノエートの側鎖二重結合部分を酸化する方法により製造できる。

[0107]

【化38】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-O}$$

$$(1 0 A)$$

[0108]

(式中、 R_{10A} は、水素、または、塩を形成する基である。nは $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、n が $1\sim 3$ から選ばれた整数である場合、mは $0\sim 8$ から選ばれた整数であり、n が 4 の場合、mは $1\sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{10A} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0109]

【化39】

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-O}$
 $(9 A)$

[0110]

(式中、nはl~4から選ばれた整数であり、nがl~3から選ばれた整数である場合、mは0~8から選ばれた整数であり、nが4の場合、mはl~8から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

工品のよりな原来一原来の一里和口で、既に別により、既に開設してのかって既で何で方法としては、例えば、過マンガン酸塩を用いる方法(J.Chem.Soc.,Perkin.Trans.l,806(1973))、重クロム酸塩を用いる方法(Org.Synth.,4,698(1963))、過ヨウ素酸塩を用いる方法(J.Org.Chem.,46,19(1981))硝酸を用いる方法(特開昭59-190945号広報)、オゾンを用いる方法(J.Am.Chem.Soc.,81,4273(1959))等が知られており、また、Macromolecular chemistry,4,289-293(2001)に、微生物生産したボリヒドロキシアルカノエートの側鎖末端の炭素一炭素二重結合を酸化剤として過マンガン酸カリウムを用い、反応を酸性条件下で行うことで、カルボン酸を得る方法が報告されている。本発明においても、同様の方法を用いることができる。

[0111]

酸化剤として用いる過マンガン酸塩としては、過マンガン酸カリウムが一般的である。 過マンガン酸塩の使用量は、酸化開裂反応が化学量論的反応であるため、化学式(9A) で示すユニット1モルに対して、通常1モル当量以上、好ましくは、2~10モル当量使 用するのがよい。

[0112]

反応系を酸性条件下にするためには通常、硫酸、塩酸、酢酸、硝酸などの各種の無機酸や有機酸が用いられる。しかしながら、硫酸、硝酸などの酸を用いた場合、主鎖のエステル結合が切断され、分子量低下を引き起こす恐れがある。そのため酢酸を用いるとが好ましい。酸の使用量は、化学式(9A)で示すユニット1モルに対して、通常、0.2~2000モル当量、好ましくは0.4~1000モル当量の範囲で用いられる。0.2 モル当量以上であれば好ましい収率となり、2000モル当量以下であれば酸に反応解物が副生するのを低減できるため、上記の範囲内とすることが好ましい。また、反応を促進する目的でクラウンーエーテルを用いることができる。この場合、クラウンーテルと過マンガン酸塩とは、錯体を形成し、反応活性が増大する効果が得られる。クラウンーエーテルとしては、ジベンゾー18ークラウンー6ーエーテル、ジシクロー18ークラウンー6ーエーテル、ジシクロー18ークラウンー6ーエーテル、ジシクロー18ークラウンー6ーエーテル、18ークラウンー6ーエーテル、ジシクロー18ークラウンー6ーエーテルが一般的に用いられる。クラウンーテルの使用量は、過マンガン酸塩1モルに対して、通常0.005~2.0モル当量、好ましくは、0.01~1.5モル当量の範囲で用いることが望ましい。

[0113]

また、本発明の酸化反応における溶媒としては、反応に不活性な溶媒であれば特に限定されず、たとえば、水、アセトン;テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;ベンゼン等の芳香族炭化水素類;ヘキサン、ヘブタン等の脂肪族炭化水素類;メチルクロリド、ジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類等を使用できる。これらの溶媒のなかでも、ポリヒドロキシアルカノエートの溶解性を考慮すれば、メチルクロリド、ジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類およびアセトンが好ましい。

[0114]

本発明の前記酸化反応において、化学式(9A)で示すユニット含むポリヒドロキシアルカノエート、過マンガン酸塩及び酸は一括して最初から溶媒とともに仕込んで反応させてもよく、それぞれを連続的若しくは断続的に系内に加えなから反応させてもよい。また、過マンガン酸塩のみを先に溶媒に溶解若しくは懸濁させておき、続いてポリヒドポリンドロキシアルカノエート及び酸を連続的若しくは断続的に系内に加えて反応させてもよく、過マンガン酸塩及び酸を連続的若しくは断続的に系内に加えて反応させてもよい。さらには、ポリヒドロキシアルカノエート及び酸を先に仕込んでおき、続いて過マンガン酸塩を連続的若しくは断続的に系内に加えて反応させてもよく、過マンガン酸塩及び酸を先に仕込んでおき続いてポリヒドロキシアルカノエートを連続的若しくは断続的に系内に加えて反応させてもよく、ポリヒドロキシアルカノエート及び過マンガン酸塩を先に仕込んでおき続いてもよく、ポリヒドロキシアルカノエート及び過マンガン酸塩を先に仕込んでおき続いて

IUIIUI

反応温度は、通常-40~40℃、好ましくは-10~30℃とするのがよい。反応時間は、化学式(9A)で示すユニットと過マンガン酸塩の量論比及び反応温度に依存するが、通常2~48時間とするのがよい。

[0116]

なお、上記記載の酸化反応と同様の方法により、本発明で示す化学式(10B)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートは、化学式(9B)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートから製造することができる。この製造方法は、新規の製造方法である。

[0117]

【化40】

$$COOR_{10B}$$
 $(CH_2)m$
 $(CH_2)n^{-O}$
 $(1 0 B)$

[0118]

(式中、 R_{10B} は、水素、または、塩を形成する基である。 n は 4 であり、m は 0 である。)

[0119]

【化41】

[0120]

(式中、nは4であり、mは0である。)

また、本発明の化学式(5)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートにおいて、化学式(102)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、出発原料として化学式(101)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートを用い、そのポリヒドロキシアルカノニートのその側鎖エステル部分を酸またはアルカリの存在下に加水分解する方法、或いは接触還元を含む水素化分解する方法により製造できる。

[0121]

【化42】

(102)

1 4 1 4 4 1

[0123]

【化43】

$$(CH_{z})m$$

$$(CH_{z})n^{-O}$$

(1.01)

[0124]

(式中、nは、1~4から選ばれる整数であり、nが1~3である場合、mは0~8から選ばれる整数である。 R 101は、と数である。 nが4である場合、mは1~8から選ばれる整数である。 R 101は、炭素数1~12の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基である。 複数のユニットが存在する場合、R 101、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。) 酸またはアルカリの存在下に加水分解する方法を用いる場合、溶媒として水溶液中には、ジメチルスルホキシドなどの水親和性の有機溶媒中において、塩酸、ロートムでは、ジメチルスルホキシドながあるいはトリフルオロ酢酸、トリクロ酢酸、ロートムではリン酸などの無機酸類の水溶あるいはトリウルスルカリウムをとの水性苛性アルカリカム、炭酸カリウムを展アルスルホン酸、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの炭に、カリカの水溶液、ナトリウムメトキシドできる。 反応温度は、通常0~40℃、ケルスルカリカル溶液を用いておこなうことができる。 反応温度は、通常0~40℃、好きには0~30℃とするのがよい。 反応時間は、通常0.5~48時間とするのがよい。 但し、酸またはアルカリにより加水分解した場合、何れにおいても主鎖のエステル結合も切断され、分子量低下が認められる場合がある。

[0125]

接触還元を含む水素化分解する方法を用いてカルボン酸を得る方法を用いる場合、下記 の如く行われる。即ち、適宜な溶媒中において、-20℃~使用溶媒の沸点、好ましくは、 0~50℃の範囲の温度で、還元触媒存在下、水素を常圧又は、加圧下で作用させて接触還 元をおこなう。使用溶媒としては、例えば水、メタノール、エタノール、プロパノール、 ヘキサフルオロイソプロパノール、酢酸エチル、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン 、フオギサン、ベンゼン、トルエン、デメチルホルムアミド、ピリデン、N-メチルピロ リドンなどが挙げられる。また、上記の混合溶媒として用いることもできる。還元触媒と しては、バラジウム、白金、ロジウムなどの単独または担体に担持された触媒またはラネ ーニッケルなとが用いられる。反応時間は、通常0.5~72時間とするのがよい。このよう にして生成した化学式(102)に示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエート を含む反応液は、ろ過により触媒を除去し、蒸留なとにより溶媒を除去することで粗製の ポリマーとして回収される。ここで得られた化学式(102)に示すユニットを有するポ リヒドロキシアルカノエートは、必要ならは、単離精製することができる。この単離精製 方法としては、特に制限はなく、化学式(102)に示すユニットを有するポリヒドロキ シアルカノエートに不溶な溶媒を用いて再沈殿する方法、カラムクロマトグラフィーによ る方法、透析法などを用いることができる。但し、接触還元を用いた場合においても主鎖 のエステル結合も切断され、分子量低下が認められる場合もある。

[0126]

4.3

また、平元明の ルチ环 (3) で示すユニットで 有するポリヒドロキシアルカノエートは、出発 原料として化学式 (10) で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートを 用い、エステル化剤を用いてエステル化することで製造できる。

[0127]

【化44】

(19)

[0128]

(式中、 R_{19} は、炭素数 $1\sim 1$ 2 の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基、あるいは、糖類を有する置換基である。n は $1\sim 4$ から選ばれた整数であり、m は $0\sim 8$ から選ばれた整数である。但し、n が 4 の場合、m が 0 については、糖類を有する基のみである。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{19} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0129]

【化45】

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)n^{-0}$$

$$(1 0)$$

[0130]

(式中、 R_{10} は、水素、または、塩を形成する基である。nは $1 \sim 4$ から選ばれた整数であり、mは $0 \sim 8$ から選ばれた整数である。複数のユニットが存在する場合、m、n 及び R_{10} は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

用いられるエステル化剤としては、ジアゾメタン及びDMFジメチルアセタール類を用いることができる。例えば、化学式(10)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、DMFジメチルアセタール、DMFジエチルアセタール、DMFジーロールではタールではタール、DMFジーロールではタールではタールではアルアセタールでは、DMFーロープチルアセタールであるエステルを与える。また、アルコール類、例えば、メタノールでリール、プチルアルコール、イソプロピルアルコール、ブチルアルコール、まecーブチルアルコール、インプロパノール、イソプロピルアルコール、ネオベンチルアルコール、ネオペンチルアルコール、デシルアルコール、ヘキシルアルコール、ヘブチルアルコール、オクチルアルコール、ノニルアルコール、デシルアルコール、ラウリルアルコールをど、糖構造を導入するための糖類、例えば、Dーグルコース、Dーフルクトース、その他の糖類などとの反応を、酸触媒、または、Dーグルコース、Dーフルクトース、その他の糖類などとの反応を、酸触媒、または、Dーグルコース、Dーフルクトース、その他の糖類などとの反応を、で、または、Dーグルコース、Dーフルクトース、その他の糖類などとの反応を、で、カノエートが得られる。

[0131]

また、本発明では、化学式(105)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカリエートを塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と、化学式(107)で

小り LIO 切して IV NO L O 工住で 性 O し C ト ム り L チ 取 (1 0 0) C 小 り ー つ r で 白 い ポリヒドロキシアルカノエートを製造することができる。

【0132】

$$\begin{array}{c|c}
O & H \\
\hline
R_{10\bar{5}a}O
\end{array}$$
(105)

[0133]

(式中、 R_{105a} は、炭素数が $1\sim4$ の直鎖アルキレン鎖である。その直鎖アルキレン鎖上は、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基が任意に置換されていてもよい。また、 R_{105b} は水素原子、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{105a} 及び R_{105b} は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0134】 【化47】

[0135]

(式中、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数である。Xは、ハロゲン原子である。 R_{107} は、 炭素数 $1\sim1$ 2 の直鎖または分岐状のアルキル基、あるいは、アラルキル基である。)

【0136】 【化48】

COOR 108
$$(CH_{\bar{z}})m$$

$$(CH_{\bar{z}})m$$

$$R_{10\bar{s}a}O$$

[0137]

(式中、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数である。 R_{108} は、炭素数 $1\sim12$ の直鎖または分岐状のアルキル基、あるいは、アラルキル基である。 R_{108a} は、炭素数が $1\sim4$ の直鎖アルキレン鎖である。その直鎖アルキレン鎖上は、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基が任意に置換されていてもよい。また、 R_{108b} は水素原子、直鎖または分岐状のアルキル基、アリール基、アリール基で置換されていてもよいアルキリデン基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{108a} 及び R_{108b} は各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

(108)

より詳しくは、化学式(108)において、アルキレン鎖が無置換であり、R_{108a}が水素原子である、化学式(101)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエート

は、山光が付くしてルチ取(337 で小でれるユーッドで用りるホッピドロオンバルルッエートを用い、塩基と反応させる工程と、前記工程で得られた化合物と化学式(100)で示す化合物とを反応させる工程とを経ることにより製造することができる。

[0138]

【化49】

$$(CH_{2})m$$

$$(CH_{2})n$$

(101)

[0139]

(式中、n は、 $1\sim4$ から選ばれる整数であり、n が $1\sim3$ である場合、m は $0\sim8$ から選ばれる整数である。n が 4 である場合、m は $1\sim8$ から選ばれる整数である。 R_{101} は、 炭素数 $1\sim1$ 2 の直鎖または分岐状のアルキル基、アラルキル基である。複数のユニットが存在する場合、 R_{101} 、m及びn は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

【0140】 【化50】

$$(CH_2)n^{-O}$$

[0141]

(式中、nは、1~4から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0142]

【化51】

X(CH₂)mCOOR₁₀₀

(100)

[0143]

(式中、mは、 $0\sim8$ から選ばれる整数である。Xは、ハロゲン原子である。 R_{100} は、 炭素数 $1\sim12$ の直鎖または分岐状のアルキル基、あるいは、アラルキル基である。但し 、化学式(99)においてnは 4 の場合、mは 0 を除く。)

化学式(100)で示される化合物としては、クロロギ酸メチル、クロロギ酸エチル、クロロギ酸プロビル、クロロギ酸イソプロビル、クロロギ酸ブチル、クロロギ酸シクロヘキシル、クロロギ酸ペンジル、プロモギ酸ブチル、プロモギ酸シクロヘキシル、ブロモギ酸がカロビル、ブロモギ酸ブチル、ブロモギ酸シクロヘキシル、ブロモギ酸ペンジル、クロロ酢酸メチル、クロロ酢酸エチル、クロロ酢酸プロビル、クロロ酢酸イソプロビル、クロロ酢酸ブチル、クロロ酢酸シクロヘキシル、クロロ酢酸イソプロビル、ブロモ酢酸プチル、ブロモ酢酸プロビル、ブロモ酢酸イソプロビル、ブロモ酢酸プチル、ブロモ酢酸シクロヘキシル、ブロモ酢酸ペンジル、3ークロロプロビオン

取ノアル、コーノロロノロにオン敗エアル、コーノロロノロにオン殴ノロにル、コーノロ ロプロピオン酸イソプロピル、3-クロロプロピオン酸プチル、3-クロロプロピオン酸 シクロヘキシル、3-クロロプロピオン酸ペンジル、3-ブロモプロピオン酸メチル、3 ーブロモプロピオン酸エチル、3ープロモプロピオン酸プロピル、3ープロモプロピオン 酸イソプロビル、3ーブロモプロビオン酸ブチル、3ープロモプロピオン酸シクロヘキシ ル、3ープロモプロピオン酸ベンジル、4-クロロ酪酸メチル、4-クロロ酪酸エチル、 4-クロロ酪酸プロピル、4-クロロ酪酸イソプロピル、4-クロロ酪酸プチル、4-ク ロロ酪酸シクロヘキシル、4ークロロ酪酸ペンジル、4ープロモ酪酸メチル、4ープロモ 酪酸エチル、4-ブロモ酪酸プロピル、4-ブロモ酪酸イソプロピル、4-ブロモ酪酸ブ チル、4ーブロモ酪酸シクロヘキシル、4ーブロモ酪酸ベンジル、5ークロロ吉草酸メチ ル、5-クロロ吉草酸エチル、5-クロロ吉草酸プロピル、5-クロロ吉草酸イソプロピ ル、5ークロロ吉草酸ブチル、5ークロロ吉草酸シクロヘキシル、5ークロロ吉草酸ペン ジル、5-ブロモ吉草酸メチル、5-ブロモ吉草酸エチル、5-ブロモ吉草酸プロピル、 5-ブロモ吉草酸イソプロピル、5-ブロモ吉草酸ブチル、5-ブロモ吉草酸シクロヘキ シル、5-ブロモ吉草酸ペンジル、6-クロロヘキサン酸メチル、6-クロロヘキサン酸 エチル、6一クロロヘキサン酸プロピル、6一クロロヘキサン酸イソプロピル、6一クロ ロヘキサン酸ブチル、6-クロロヘキサン酸シクロヘキシル、6-クロロヘキサン酸ベン ジル、6一ブロモヘキサン酸メチル、6一ブロモヘキサン酸エチル、6一ブロモヘキサン 酸プロピル、6一ブロモヘキサン酸イソプロピル、6一ブロモヘキサン酸ブチル、6一ブ ロモヘキサン酸シクロヘキシル、6一プロモヘキサン酸ペンジル、7一クロロヘプタン酸 メチル、7一クロロヘプタン酸エチル、7一クロロヘプタン酸プロピル、7一クロロヘブ タン酸イソプロピル、7-クロロヘプタン酸ブチル、7-クロロヘプタン酸シクロヘキシ ル、7-クロロヘブタン酸ペンジル、7-ブロモヘブタン酸メチル、7-ブロモヘプタン 酸エチル、7一ブロモヘブタン酸プロピル、7一ブロモヘプタン酸イソプロピル、7一ブ ロモヘプタン酸ブチル、7-ブロモヘプタン酸シクロヘキシル、7-ブロモオクタン酸ベ ンジル、8一クロロオクタン酸メチル、8一クロロオクタン酸エチル、8一クロロオクタ ン酸プロピル、8-クロロオクタン酸イソプロピル、8-クロロオクタン酸ブチル、8-クロロオクタン酸シクロヘキシル、8一クロロオクタン酸ベンジル、8一ブロモオクタン 酸メチル、8一プロモオクタン酸エチル、8一プロモオクタン酸プロピル、8一プロモオ クタン酸イソプロピル、8-ブロモオクタン酸プチル、8-ブロモオクタン酸シクロヘキ シル、8-ブロモオクタン酸ベンジル、9-クロロノナン酸メチル、9-クロロノナン酸 エチル、9-クロロノナン酸プロピル、9-クロロノナン酸イソプロピル、9-クロロノ ナン酸プチル、9-クロロノナン酸シクロヘキシル、9-クロロノナン酸ペンジル、9-ブロモノナン酸メチル、9-ブロモノナン酸エチル、9-ブロモノナン酸プロピル、9-プロモノナン酸イソプロピル、9-ブロモノナン酸ブチル、9-ブロモノナン酸シクロへ キシル、9-ブロモノナン酸ペンジル等があげられる。

[0144]

本発明における化学式(99)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと化学式(100)で示す化合物との反応について詳しく述べる。

[0145]

本発明は、ボリマー主鎖中のカルボニル基の隣にある α ーメチレン基に、化学式(100)で示される化合物を付加反応することで達成される。具体的には、付加反応の条件下で、化学式(99)に示すユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートと、化学式(99)に示すユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートのボリマー主鎖中のカルボニル基の隣にある α ーメチレン基をアニオン形成できる塩基とを反応させ、引き続き、化学式(100)で示す化合物とを反応させることにより達成される。また、本発明において、用いる化学式(100)で示す化合物の使用量は、化学式(99)に示すユニットに対して $0.001\sim100$ 倍モル量、好ましくは、 $0.01\sim100$ 6モル量である。

[0146]

本発明の反応で使用される溶媒は、反応に不活性な溶媒であり、出発物質をある程度

GMF するもいでのれば何に既定はないが、門をは、「エッン、シッロ「エッン、「ック」 グロイン又は石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン又はキシレンのような芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン又はジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;あるいは、ホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン、Nーメチルピロリジノン又はヘキサメチルホスホロトリアミドのようなアミド類であり、好ましくは、テトラヒドロフランである。

[0147]

反応は塩基の存在下で行われる。使用される塩基としては、メチルリチウム、ブチルリチウムのようなアルキルリチウム類;リチウムへキサメチルジシラジド、ナトリウムへキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジドのようなアルカリ金属ジシラジド類;リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロへキシルアミドのようなリチウムアミド類であり、好ましくはリチウムジイソプロピルアミドである。また、本発明における塩基の使用量は、化学式(99)に示すユニットに対して、0.001~100倍モル量、好ましくは、0.01~10倍モル量である。

[0148]

本発明の方法において、反応温度は、通常−78℃~40℃であり、好ましくは−78℃~30℃である。

[0149]

本発明の方法において、反応時間は通常、通常10分間~24時間の範囲である。特に、10分間~4時間が好ましい。

[0150]

上記の製造方法によって、化学式(5)に含まれる化学式(101)で示すユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートが製造できる。

(ω-ヒドロキシカルボン酸の分子内閉環化合物から化学式(6)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートを得る製造方法)

本発明の化学式(6)で示されるユニットを有するポリヒドロキシアルカノエートは、化学式(8)で示されるωーヒドロキシカルボン酸の分子内閉環化合物を触媒の存在下で重合することにより製造できる。

[01.51]

【化52】

$$(CH_2)m$$
 $(CH_2)n^{-O}$
 $(GH_2)n^{-O}$

[0152]

(式中、nは1~4から選ばれた整数であり、nが1~2、4で選ばれた整数である場合、mは、0~8から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び2~8から選ばれる整数である。複数のユニットが存在する場合、m及びnは、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

[0153]

[0154]

(式中、nは1~4から選ばれた整数であり、nが1~2、4で選ばれた整数である場合、mは、0~8から選ばれる整数であり、nが3である場合、mは、0及び2~8から選ばれる整数である。)

本発明のω-ヒドロキシカルボン酸の分子内閉環化合物である化学式(8)を用いた化 学式(6)で示されるユニットを含むポリエステルの製造では、重合方法については、特 に制限はなく、例えば、溶液重合法、スラリー重合法、塊状重合法などを採択することが できる。また、重合溶媒を用いる場合は、その溶媒は特に限定されず、例えば炭素数5~ 18の脂肪族炭化水素や環式炭化水素、炭素数6~20の芳香族炭化水素などの不活性溶 媒、テトラヒドロフラン、クロロホルム、オルトジクロロベンゼン、ジオキサンなどを用 いることができる。この重合に使用する触媒としては、公知の開環重合触媒を用いること かできる。例えば、二塩化スズ、四塩化スズ、フッ化第一スズ、酢酸第一スズ、ステアリ ン酸第一スズ、オクタン酸第一スズ、酸化第一スズ、酸化第二スズ、その他のスズ塩が挙 げられる。また、トリエトキシアルミニウム、トリーn-プロポキシーアルミニウム、ト リーiso-プロポキシアルミニウム、トリーn-ブトキシアルミニウム、トリーiso ープトキシアルミニルム、塩化アルミニウム、ジーisoープロピル亜鉛、ジメチル亜鉛 、ジエチル亜鉛、塩化亜鉛、テトラーnープロポキシチタン、テトラーnープトキシチタ ン、テトラーn-ブトキシチタン、テトラーt-ブトキシチタン、三フッ化アンチモン、 酸化鉛、ステアリン酸鉛、四塩化チタン、三フッ化ホウ素、三フッ化ホウ素エーテル錯体 、トリエチルアミン、トリプチルアミン等が挙げられる。

[0155]

これらの触媒の使用量は、モノマー化合物の総量に対し、0.0001~10重量%の範囲であり、より好ましくは0.001~5重量%の範囲である。

[0156]

本発明において、開環重合反応は窒素、アルゴン等の不活性雰囲気、あるいは減圧、もしくは加圧下で行ってもよく、その際、逐次、触媒、アルコールを添加してもかまわない

[0157]

1. 1. Tues

本発明にかかるポリヒドロキシアルカノエートは、先に示した化学式(1)、(5)あるいは(6)で示されるユニットを主体として構成されるが、機械特性、分解特性など物

【0158】

[0159]

 $(R_7$ は、炭素数 $1\sim 1$ 1 の直鎖または分岐状のアルキレン基、アルキレンオキシアルキレン基(各アルキレン基はそれぞれ独立して炭素数が $1\sim 2$ のアルキレン基である)または、アリールで置換されていてもよい炭素数 $1\sim 5$ のアルキリデン基である。複数のユニットが存在する場合、 R_7 は、各ユニット毎に独立して上記の意味を表す。)

第2成分としての具体例としては、αーヒドロキシカルボン酸の環状ジェステルやωー ヒドロキシカルボン酸の分子内閉環化合物であるラクトン類を共重合させることができる 。更に、具体的にはαーヒドロキシカルポン酸の環状ジエステルとしては、グリコリド、 ラクチド、 α ーヒドロキシ酪酸、 α ーヒドロキシイソ酪酸、 α ーヒドロキシ吉草酸、 α ー ヒドロキシイソ吉草酸、 α ーヒドロキシー α ーメチル酪酸、 α ーヒドロキシカプロン酸、 α ーヒドロキシイソカプロン酸、 α ーヒドロキシー β ーメチル吉草酸、 α ーヒドロキシへ プタン酸、マンデル酸、βーフェニル乳酸等の分子間環状ジエステルが挙げられる。また 、不斉農素を有するものは、L体、D体、ラセミ体、メソ体のいずれでもよい。また、環 状ジェステルは異なるαーオキシ酸分子同士により形成されるものであっても一向に構わ ない。具体的には、グリコール酸と乳酸の間の環状ジエステルであり、3一メチルー2, 5ージケトー1,4ージオキサンなどが挙げられる。また、ω―ヒドロキシカルポン酸の 分子内閉環化合物であるラクトン類としては、βープロピオラクトン、βープチロラクト ン、 β ーイソバレロラクトン、 β ーカプロラクトン、 β ーイソカプロラクトン、 β ーメチ ルーβーパレロラクトン、γーブチロラクトン、γーパレロラクトン、δーバレロラクト ン、δーカプロラクトン、11ーオキシデカン酸ラクトン、pージオキサノン、1,5ー ジオキセバンー2-オン等の分子内閉環化合物が挙げられるがこれらに限定されるもので はない。

[0160]

重合によって得られるポリヒドロキシアルカノエートの数平均分子量は、重合触媒の種類や量、重合温度、重合時間などの条件を変えることで種々の分子量のものが得られるが、1000~100000が好ましい。

[0161]

本発明のポリヒドロキシアルカンニ この了量は、相対分子量、絶対分子量として測定可能である。簡便にたとえばGPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフィー)などにより測定できる。具体的なG-P Cの測定方法としては、予め上記ポリヒドロキシアルカリエートを可溶な溶媒に溶解し、同様の移動相で測定する。検出器としては、示差屈折検出器(RI)または紫外検出器(UV)など測定するポリヒドロキシアルカリエートに合わせて用いることができる。試料(ポリスチレン、ポリメチルメタクリレートなど)との相対比較として分子量が求められる。溶媒としては、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、クロロホルム、テトラヒドロフラン(THF)、トルエン、ヘキサフルオロイソブロバリール(HFIP)などポリマーが可溶なものから選択すればよい。極性溶媒の場合には、塩添加により測定することもできる。

[0162]

また、本発明においては、上記のようにして測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比率(Mw/Mn)が、 $1\sim10$ の範囲内にある上記ポリヒドロキシ

ノルルノユートで伏用りるしんが刈みしい。

[0163]

なお、本発明の化学反応における、反応溶媒、反応温度、反応時間、精製方法等は、上 記の方法に限定されるものではない。

【実施例】

[0164]

以下に実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明の方法は、これらの実施 例のみに限定されるものではない。

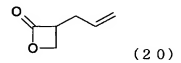
[0165]

(実施例1)

[化学式(20)で示される3-(2-プロペニル)-2-オキセタノンを用いたポリ エステル合成]

[0166]

【化55】



[0167]

化学式(20)で示される3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン 1.12g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(2-エチルヘキサン酸スズ)のトルエ ン溶液 4.0m1、0.01Mのp-tert-ベンジルアルコールのトルエン溶液 4 m l を重合アンプルに装入し、1時間減圧乾燥、窒素置換を行った後、減圧下にて溶封 し、150℃に加熱し、開環重合を行った。12時間後反応を終了し、冷却した。得られ たポリマーをクロロホルムに溶解し、溶解に要したクロロホルムの10倍量のメタノール 中に再沈殿した。沈殿を回収し、減圧乾燥することでポリマーを0.35g得た。 得られたポリマーの構造を特定するため、以下の条件でNMR分析を行った。

<測定機器> FT-NMR:Bruker DPX400

共鳴周波数: ¹H=400MHz

<測定条件> 測定核種: ¹H

使用溶媒:TMS/CDCl2

測定温度:室温

その結果、下記化学式(21)に示すユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートで あることが確認された。

[0168]

【化5 5】

[0169]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、ゲル・パーミエーショ ン・クロマトグラフィー (GPC;東ソーHLC-8220、カラム;東ソー TSK-

[0170]

(実施例2)

[3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン及びL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

化学式(20)で示される3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン 0.22g(2.0 mmol)、L-ラクチド 1.44g(10.0 mmol)、0.01 Mのオクチル酸スズ(2-エチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8 ml、0.01 Mのp-tert-ベンジルアルコールのトルエン溶液 4.8 mlを重合アンプルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを1.20g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(22)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット9 mol%、Bユニット91 mol%であることが確認された。

[0171]

【化57】

[0172]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=28500、重量平均分子量 Mw=38500であった。

[0173]

(実施例3)

[3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン及びマンデリド(3,6-ジフェニルー1,4-ジオキサン-2,5-ジオン)を用いたポリエステル合成]

化学式(20)で示される3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン 0.22g(2.0mmol)、マンデリド 2.68g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(<math>2-x チルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8ml、0.01Mのp-tert-ペンジルアルコールのトルニン溶液 <math>4.8mlを重合アンプルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを1.88g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でN-M-R分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(23)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、A ユニット10mol%、B コニット90mol%であることが確認された。

[0174]

[0175]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=23500、重量平均分子量 Mw=3500 であった。

[0176]

(実施例4)

[3-(2-プロペニル)-2-オキセタノン及びδ-バレロラクトンを用いたポリエステル合成]

[0177]

【化59】

[0178]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=19800、重量平均分子量 Mw=28900であった。

[0179]

(実施例5)

[化学式 (25) で示される3-(3-プテニル)-2-オキセタノン及びL-ラクチドを用いたボリエステル合成]

[0180]

LILU VI

[0181]

化学式(25)で示される3-(2-77-10)-2-77-10 0.25 g(2.0 mm o 1)、1-50 1.4 4 g(10.0 mm o 1)、0.0 1 Mのオクチル酸スズ(2-1 2 + 1 2 + 1 3 のトルエン溶液 4.8 m 1、0.0 1 Mの p - 1 1 tert 1 2 + 1 3 を重合アンプルに装入し、その後は実施例 1 と同様の方法によりポリマーを 1 3 9 4 g 得 た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 1 と同様の条件で N M R 分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(1 3 2 6 に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、1 3 2 m o 1 3 8 m o 1 3 8 2 m o 1 3 2 m o 1 3 7 8 8 m o 1 3 8 2 m o 1 3 2 m o 1 3 7 8 8 0 0 1 8 2 m o 1 3 2 m o 1 3 7 8 8 0 0 1 8 2 m o 1 3

[0182]

【化61】

[0183]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=24300、重量平均分子量 Mw=36700であった。

[0184]

(実施例6)

[化学式 (27) で示される3-(5-ヘキセニル)-2-オキセタノン及びL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

[0185]

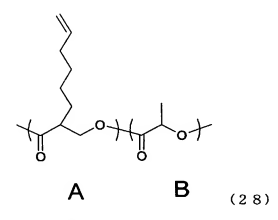
【化62】

[0186]

化学式(27)で示される3-(5-ヘキセニル)-2-オキセタノン 0.31g(2.0mmol)、L-ラクチド 1.44g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(2-エチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8ml、0.01Mのp

ーして1 (一、フンル)ルコールのドルエン俗版 す・〇川1 で里口,ファルに扱入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを0.83 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(28)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット7 m o 1%、Bユニット93 m o 1%であることが確認された。

【0187】



[0188]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=16500、重量平均分子量 Mw=24400であった。

[0189]

(実施例7)

[化学式(29)で示される3-(9-デセニル)-2-オキセタノン及びL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

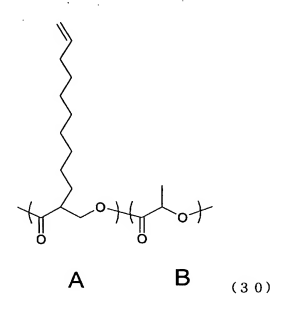
[0190]

【化64】

[0191]

化学式(29)で示される3-(9-デセニル)-2-オキセタノン 0.36g(2.0 mm o 1)、L-ラクチド 1.44g(10.0 mm o 1)、0.0 l Mのオクチル酸スズ(2-エチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8 m l \times 0.0 l Mのpーtert-ペンジルアルコールのトルエン溶液 4.8 m l \times 重合アンブルに装入し、その後は実施例 l と同様の方法によりポリマーを0.75g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 l と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(30)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット4 m o l %、Bユニット96 m o l %であることが確認された。

[0192]



[0193]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=16700、重量平均分子量 Mw=23700であった。

[0194]

(実施例8)

[化学式(31)で示される3-(2-プロベニル)ジヒドロ-2(3H)-フランオン及びL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

[0195]

【化66】

[0196]

[0197]

LILU / 1

[0198]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=8200、重量平均分子量 Mw=12400であった。

[0199]

(実施例9)

[3-(2-プロペニル)ジヒドロー2(3H)-フランオン及びマンデリドを用いたポリエステル合成]

化学式(31)で示される3-(2-7ロベニル)ジヒドロー2(3H)ーフランオン 0.25 g(2.0 mmol)、マンデリド 2.68 g(10.0 mmol)、2 Mのジエチル亜鉛のトルエン溶液 24 μ l、0.01 Mのpーtertーベンジルアルコールのトルエン溶液 9.6 mlを重合アンブルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを1.59 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(33)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット6 mol%、Bユニット94 mol%であることが確認された。

[0200]

【化68】

[0201]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=7500、重量平均分子量 Mw=11000であった。

[0202]

(実施例10)

[化学式 (34) で示される3-(3-プテニル) ジヒドロー2 (3H) - フランオン及びL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

【化69】

[0204]

化学式(34)で示される3-(3-77-1)ジヒドロー2(3H)ーフランオン 0.28g(2.0 mmol)、L-ラクチド 1.44g(10.0 mmol)、2 Mのジエチル亜鉛のトルエン溶液 24μ l、0.01 Mのpーtertーベンジルアルコールのトルエン溶液 9.6mlを重合アンプルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを0.83g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(35)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット4m ol%、Bユニット96m ol%であることが確認された。

【0205】 【化70】

[0206]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=6 1 0 0 、重量平均分子量 Mw=9 8 0 0 であった。

[0207]

(実施例11)

[化学式 (36) で示される3-(5-ヘキセニル) ジヒドロー2 (3H) ーフランオン及びL-ラクチドを用いたボリエステル合成]

[0208]

114/ 11

[0209]

【0210】 【化72】

[0211]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=6200、重量平均分子量 Mw=9000であった。

[0212]

(実施例12)

[化学式 (37) で示されるテトラヒドロー3ー(2ープロペニル)ー2Hーピランー2ーオンを用いたポリエステル合成]

[0213]

【化73】

[0214]

【0215】

[0216]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=6200、重量平均分子量 Mw=740であった。

[0217]

(実施例13)

[テトラヒドロー3ー(2ープロペニル)-2H-ピラン-2ーオンとLーラクチドを用いたポリエステル合成]

化学式(37)で示されるテトラヒドロー3-(2-7)ロペニル)-2H-ピラン-2-1 0. 28g(2.0mmo1)、L-ラクチド 1.44g(10.0mmo1)、0.01Mのオクチル酸スズ(2-xチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8m1、0.01Mのp-tert-ペンジルアルコールのトルエン溶液 <math>4.8m1を重合アンプルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりボリマーを1.24g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(39)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aュニット10mo1%、Bュニット90mo1%であることが確認された。

【0218】 【化75】

[0219]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例1と同様の方法

により計画した。てい阳本、奴下おり)里 WIIIー140000、里里下おり)里 WIW ― 247200であった。

[0220]

(実施例14)

[テトラヒドロー3ー (2ープロペニル) ー2Hーピランー2ーオンとLーラクチドを 用いたポリエステル合成]

化学式 (37) で示されるテトラヒドロー 3-(2-7)ロベニル) -2H-ピラン-2ーオン 2.80 g (20.0 mm o 1)、Lーラクチド 14.41 g (100.0 m m o 1)、0.1 Mのオクチル酸スズ (2-x チルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8 m 1、0.1 Mの p -t e r t - ベンジルアルコールのトルエン溶液 4.8 m 1 を重合アンブルに装入し、その後は実施例 1 と同様の方法によりポリマーを 12.993 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 1 と同様の条件で 12.993 g 得た結果、モノマーユニットとして、下記化学式 12.993 に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、12.993 の 12.993 の 1

[0221]

【化76】

[0222]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=152000、重量平均分子量 Mw=252300であった。

[0223]

(実施例15)

[テトラヒドロー3 - (2ープロペニル) - 2 H - ピランー 2 - オンとマンデリドを用いたポリエステル合成]

[0224]

116/ 1.1

[0225]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=48000、重量平均分子量 Mw=97200であった。

[0226]

(実施例16)

[化学式 (42) 示されるテトラヒドロー4ー(3ープテニル) - 2 Hーピラン-2-オンとδーバレロラクトンを用いたポリエステル合成]

【0227】 【化78】

[0228]

化学式(42)で示されるテトラヒドロー4ー(3ーブテニル)ー2Hービランー2ーオン 0.31g(2.0mmol)、 δ ーバレロラクトン 1.00g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(2ーエチルへキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8ml、8ml、0.01Mのpー ter tーベンジルアルコールのトルエン溶液 4.8ml を重合アンプルに装入し、その後は実施例 1 と同様の方法によりボリマーを0.73g 得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例 1 と同様の条件で1 MR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(43)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、10のより、11の11のに表えている。また、そのモノマーユニットの割合は、11のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のは、11のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のは、11のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のは、11のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のは、11のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のように表表のモノマーユニットの割合は、11のように表表のように表表のまた。

[0229]

1161 31

[0230]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=37000、重量平均分子量 Mw=6200であった。

[0231]

(実施例17)

[テトラヒドロー4ー(3ープテニル)-2H-ピラン-2-オンとLーラクチドを用いたポリエステル合成]

化学式(42)で示されるテトラヒドロー4ー(3ープテニル)ー2Hーピランー2ーオン 0.31g(2.0mmol)、Lーラクチド 1.44g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(2ーエチルへキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8m 1、0.01Mのpーtertーペンジルアルコールのトルエン溶液 4.8mlを重合アンプルに装入し、その後は実施例 1 と同様の方法によりボリマーを 1.18g 得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例 1 と同様の条件で 1.18g 得た。そノマーユニットとして、下記化学式(1.19g 44)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、1.19g 1.19g 1.19g

【0232】 【化80】

[0233]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=78800、重量平均分子量 Mw=137900であった。

[0234]

(実施例18)

[化学式 (45) で示されるテトラヒドロー3ー (4ーペンテニル) ー2Hーピランー2ーオンとグリコリド (1,4ージオキサンー2,5ージオン)を用いたポリエステル合成

[0236]

化学式(45)で示されるテトラヒドロー3-(4-ペンテニル)-2H-ピラン-2-オン 0.34g(2.0mmol)、グリコリド <math>1.16g(10.0mmol)、0.01Mのオクチル酸スズ(2-xチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8m1、0.01Mのp-tert-ペンジルアルコールのトルエン溶液 4.8m1、0.01Mのp-tert-ペンジルアルコールのトルエン溶液 4.8m1を重合アンブルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを0.96g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(46)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット7m01%、B2ニット93m01%であることが確認された。

【0237】 【化82】

[0238]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=65400、重量平均分子量 Mw=107200であった。

[0239]

(実施例19)

[化学式 (47) で示されるテトラヒドロー3-(7-オクテニル) - 2 Hーピランー2-オンとLーラクチドを用いたポリエステル合成]

[0240]

LILOSI

[0241]

化学式(47)で示されるテトラヒドロー3ー(7ーオクテニル)ー2 Hービランー2 ーオン 0.39 g(2.0 mm o 1)、L ーラクチド 1.44 g(10.0 mm o 1)、0.01 Mのオクチル酸スズ(2 ーエチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8 m 1.0.01 Mのp ー t e r t ーペンジルアルコールのトルエン溶液 4.8 m 1.5 を重合アンプルに装入し、その後は実施例 1 と同様の方法によりポリマーを1.11 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 1 と同様の条件で1 N R 分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(1 8)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、1 会社の 1 %、1 の 1 %、1 の 1 % であることが確認された。

[0242]

【化84】

[0243]

[0244]

(実施例20)

[化学式 (49) で示されるテトラヒドロー3-(9-デセニル)-2H-ピランー2-オンとL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

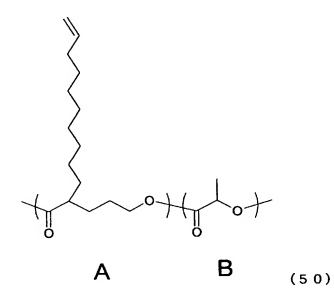
[0245]

(49)

[0246]

[0247]

【化86】



[0248]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=55000、重量平均分子量 Mw=90800であった。

[0249]

(実施例21)

[化学式 (51) で示される3-(2-プロペニル)-2-オキセパノンとL-ラクチドを用いたポリエステル合成]

[0250]

ILO / 1

[0251]

化学式(5 1)で示される3 -(2 -プロベニル)-2 - π + π

【0252】 【化88】

[0253]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=132000、重量平均分子量 Mw=220400であった。

[0254]

(実施例22)

[化学式(53)で示される3-(3-ブテニル)-2-オキセパノンとグリコリドを 用いたボリエステル合成]

402551

1160 3.1

【化90】

[0256]

化学式(53)で示される3-(3-プテニル)-2-オキセバノン 0.34g(2.0 mmol)、グリコリド 1.16g(10.0 mmol)、0.01 Mのオクチル酸スズ(2-エチルヘキサン酸スズ)のトルエン溶液 4.8 ml、0.01 Mのp-tert-ベンジルアルコールのトルエン溶液 4.8 mlを重合アンプルに装入し、その後は実施例1と同様の方法によりポリマーを1.04g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(54)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Aユニット8 mol%、Bユニット92 mol%であることが確認された。

[0257]

【化90】

[0258]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=128000、重量平均分子量 Mw=208600であった。

[0259]

(実施例23)

実施例1で合成した化学式(21)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0260]

IILY II

[0261]

実施例1で得られた化学式(21)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート 0.50 gをナスフラスコ中に加え、アセトン30 m 1 を加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5 m 1 、18 - クラウン - 6 - エーテル3.54 gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム2.82 gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌した。反応終了後、酢酸エチルを60 m 1 加え、更に本18 m 18 を加えた。次に亜硫酸水素ナトリウムを過酸が除去されるまで加えた。その後、18 の 18 加 18

[0262]

【化92】

[0263]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=4700、重量平均分子量 Mw=620であった。

[0264]

(実施例24)

実施例2で合成した化学式(22)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0265]

[0266]

実施例2で得られた化学式(22)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:9mol%、B:9lmol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.47gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.38gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを0.43g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(56)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0267]

【化94】

[0268]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=22300、重量平均分子量 Mw=30600であった。

[0269]

更に、得られたボリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、トリメチルシリルジアゾメタンを用いボリヒドロキシアルカノエートの側鎖末端にあるカルボキシル基をメチルエステル化することで算出を行った。目的物であるボリヒドロキシアルカノエート30mgを100m1容ナスフラスコ中に加え、クロロホルム2.1m1、メタノール0.7m1を加えて溶解した。これに2m-o1/Lのトリメチルシリルジアゾメタンーへキサン溶液0.5m1を加えて、室温で1時間攪拌した。反応終了後、溶媒留去した後、ボリマーを回収した。これをメタノール50m1で洗浄後、ボリマーを回収した。減圧乾燥することでボリヒドロキシアルカノエートを29mg得た。

[0270]

実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(56)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、9mol%、Dのユニットが、9lmol%の共重合体であることが確認された。

[0271]

(大心別とひ)

実施例3で合成した化学式 (23) で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0272]

【化95】

[0273]

実施例3で得られた化学式(23)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:10mol%、B:90mol%)0.50gをナスフラスコ中に加之、アセトン30mlを加之て溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.30gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.24gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.44g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(57)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0274]

【化96】

[0275]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=20100、重量平均分子量 Mw=30400であった。

[0276]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(56)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、10mol%、Dのユニットが、90mol%の共重合体であることが確認された。

[0277]

(実施例26)

実施例4で合成した化学式(24)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ

ノエートの豚 山外心

【0278】 【化97】

[0279]

実施例3で得られた化学式(24)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:16mol%、B:84mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.62gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.50gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.42g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(58)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0280】 【化98】

D D

(58)

[0281]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=15700、重量平均分子量 Mw=23700であった。

[0282]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法を用いて得られたポリヒドロキシアルカノエート27mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(58)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、15mo1%、Dのユニットが、85mo1%の共重合体であることが確認された。

[0283]

(実施例27)

実施例5で合成した化学式(26)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0284]

[0285]

実施例3で得られた化学式(26)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:8mol%、B:92mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.42gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.33gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを0.42g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(59)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0286]

【化100】

[0287]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=19800、重量平均分子量 Mw=30700であった。

[0288]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24 と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(59)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、8mo1%、Dのユニットが、92mo1%の共重合体であることが確認された。

[0289]

(実施例28)

実施例6で合成した化学式(28)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0290]

[0291]

実施例6で得られた化学式(28)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:7mol%、B:93mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.36gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.28gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様な方法によりポリマーを0.43g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(60)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0292]

【化102】

[0293]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 M n = 1 3 2 0 0 、重量平均分子量 M w = 2 0 3 0 0 であった。

[0294]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート30mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(60)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、7mo1%、Dのユニットが、9mo1%の共重合体であることが確認された。

[0295]

(実施例29)

実施例7で合成した化学式(30)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ

(10296) 【化103】

[0297]

実施例7で得られた化学式(30)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:4mol%、B:96mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18-クラウン-6-エーテル0.21gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.17gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。実施例23の方法によりポリマーを0.44g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(61)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0298】 【化104】

[0299]

るに、時つれにホッピトロオン・ルカノエートの下場の1 単は、天爬町1 ビ門様の2 により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=13100、重量平均分子量 Mw=19100であった。

[0300]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(61)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、4mo1%、Dのユニットが、96mo1%の共重合体であることが確認された。

[0301]

(実施例30)

実施例8で合成した化学式(32)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0302]

【化105】

[0303]

実施例 8 で得られた化学式(3 2)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:5 m o 1 %、B:9 5 m o 1 %)0.50 gをナスフラスコ中に加え、アセトン30 m 1を加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5 m 1、18 ークラウンー6 ーエーテル0.26 gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.21 gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。実施例23と同様の方法によりポリマーを0.45 g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(6 2)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0304]

【化106】

[0305]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=7800、重量平均分子量 Mw=12

20000のつた。

[0306]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(62)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、5mo1%、Dのユニットが、95mo1%の共重合体であることが確認された。

[0307]

(実施例31)

実施例 9 で合成した化学式 (33)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカ ノエートの酸化反応

[0308]

【化107】

[0309]

実施例9で得られた化学式(33)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:6 m o 1%、B:94 m o 1%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5 m l、18 ークラウンー6ーエーテル0.18gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.14gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。実施例23と同様の方法によりポリマーを0.44g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(63)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0310]

【化108】

[0311]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=7300、重量平均分子量 Mw=11

エリリじのつた。

[0312]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(63)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、6mo1%、Dのユニットが、94mo1%の共重合体であることが確認された。

[0313]

(実施例32)

実施例 10 で合成した化学式 (35) で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0314]

【化109】

[0315]

実施例10で得られた化学式(35)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:4mol%、B:96mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.21gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.17gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを0.44g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(64)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0316]

【化110】

[0317]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=5800、重量平均分子量 Mw=95000であった。

100101

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(64)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、4mol%、Dのユニットが、96mol%の共重合体であることが確認された。

[0319]

(実施例33)

実施例 1 1 で合成した化学式 (37) で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0320]

【化111】

[0321]

実施例11で得られた化学式(37)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:4mol%、B:96mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.20gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.16gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.43g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(65)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0322]

【化112】

[0323]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例1と同様の方法

により町Щした。てい和木、奴下3の、里里1の、2の、里里1の、3の、3のであった。

[0324]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(65)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、4mol%、Dのユニットが、96mol%の共重合体であることが確認された。

[0325]

(実施例34)

実施例 1 2 で合成した化学式 (38) で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0326]

【化113】

[0327]

実施例1で得られた化学式(38)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート 0.50 gをナスフラスコ中に加え、アセトン30 m lを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5 m l、18 ークラウンー6 ーエーテル 2.83 gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム 2.25 gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例 23と同様の方法によりポリマーを 0.43 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(66)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0328]

【化114】

[0329]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=5300、重量平均分子量 Mw=65000であった。

[0330]

(実施例35)

実施例13で合成した化学式(39)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

【化115】

[0332]

実施例13で得られた化学式(39)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:10mol%、B:90mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18-0ラウンー6-エーテル0.50gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.40gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを0.45g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(67)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0333】 【化1·16】

[0334]

[0335]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(67)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、10mo1%、Dのユニットが、90mo1%の共重合体であることが確認された。

[0336]

(実施例36)

実施例 1 4 で合成した化学式 (40)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0337]

[0338]

実施例14で得られた化学式(40)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:11mol%、B:89mol%)5.00gをナスフラスコ中に加え、アセトン300mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸50ml、18-クラウンー6-エーテル5.48gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム4.37gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを4.51g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(68)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0339]

【化118】

[0340]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=123500、重量平均分子量 Mw=202500であった。

[0341]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドニキンフンカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(68)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、10mo1%、Dのユニットが、90mo1%の共重合体であることが確認された。

[0342]

(実施例37)

実施例15で合成した化学式(41)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0343]

[0344]

実施例15で得られた化学式(41)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:12mol%、B:88mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.35gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.28gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.44g得た。得られたボリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(69)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0345]

【化120】

[0346]

また、得られたボリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=38600、重量平均分子量 Mw=69100であった。

[0347]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(69)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、11mol%、Dのユニットが、89mol%の共重合体であることが確認された。

[0348]

(実施例38)

実施例 1 6 で合成した化学式 (43)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0349]

[0350]

実施例17で得られた化学式(43)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:18mo1%、B:82mo1%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン<math>30m1を加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5m1、18-090、0.66g0をゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で180時間攪拌した。反応終了後、実施例232と同様の方法によりボリマーを0.44g9時に表示でボリマーの構造を特定するため、実施例12同様の条件で180、180、180、180、180、180、180、180、180 に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0351]

【化122】

[0352]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=3 1 5 0 0 、重量平均分子量 Mw=5 4 2 0 0 であった。

[0353]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(70)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、16mo1%、Dのユニットが、84mo1%の共重合体であることが確認された。

[0354]

(実施例39)

実施例17で合成した化学式(44)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0355]

[0356]

実施例17で得られた化学式(44)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:9mol%、B:9lmol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.45gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.36gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりポリマーを0.44g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(71)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0357]

【化124】

[0358]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=68500、重量平均分子量 Mw=112000であった。

400501

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(71)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、9mo1%、Dのユニットが、9lmo1%の共重合体であることが確認された。

[0360]

(実施例40)

実施例18で合成した化学式(46)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0361]

[0362]

実施例18で得られた化学式(46)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:7mol%、B:93mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.42gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.34gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.44g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(72)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0363]

【化126】

[0364]

[0365]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(72)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、7mo1%、Dのユニットが、9mo1%の共重合体であることが確認された。

[0366]

(実施例41)

実施例19で合成した化学式(48)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアル

カノエートの嵌札以心

【0367】 【化127】

[0368]

実施例19で得られた化学式(48)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:6mol%、B:94mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.30gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.24gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例23と同様の方法によりボリマーを0.45g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(73)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0369】 【化128】

[0370]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=72600、重量平均分子量 Mw=131400であった。

[0371]

天に、守つれたホッピドロオン・ルカノユードのユーッドを昇山するため、天地内と生と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(73)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、6mol%、Dのユニットが、94mol%の共重合体であることが確認された。

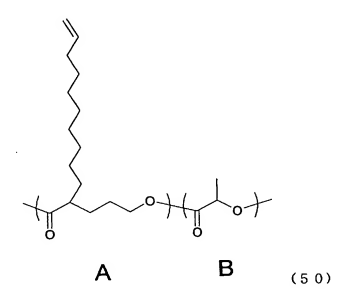
[0372]

(実施例42)

実施例20で合成した化学式(50)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0373]

【化129】



[0374]

実施例 20で得られた化学式(50)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:4mol%、B:96mol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン<math>30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18-クラウン-6-エーテル<math>0.20gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.16gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。反応終了後、実施例 23と同様の方法によりポリマーを0.43g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例 1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(74)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0375]

[0376]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=48700、重量平均分子量 Mw=85200であった。

[0377]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート29mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(74)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、4mo1%、Dのユニットが、96mo1%の共重合体であることが確認された。

[0378]

(実施例43)

実施例21で合成した化学式(52)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0379]

【化131】

[0380]

実施例21で得られた化学式(52)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:9mol%、B:9lmol%)0.50gをナスフラスコ中に加え、アセトン30mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸5ml、18ークラウンー6ーエーテル0.45gを加えて慣拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム0.36gをゆっくり加えて、氷浴下で2時間攪拌し、更に室温で18時間攪拌した。

区心於」区、天心四とのと回ばい月広によりホリャーをひ、ササを同た。同りれたホリャーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーゴニットとして、下記化学式(75)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0381]

【化132】

[0382]

[0383]

更に、得られたポリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたポリヒドロキシアルカノエート28mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(75)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、9mo1%、Dのユニットが、9mo1%の共重合体であることが確認された。

[0384]

(実施例44)

実施例22で合成した化学式(54)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートの酸化反応

[0385]

【化133】

[0386]

実施例 2 2 で得られた化学式(5 4)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(A: 7 mol%、B: 9 3 mol%)0. 5 0 gをナスフラスコ中に加え、アセトン 3 0 mlを加えて溶解した。これを氷浴下に置き、酢酸 5 ml、1 8 ークラウンー 6 ーエーテル 0. 4 2 gを加えて攪拌した。次に氷浴下で過マンガン酸カリウム 0. 3 4 gをゆっくり加えて、氷浴下で 2 時間攪拌し、更に室温で 1 8 時間攪拌した。反応終了後、実施例 2 3 と同様の方法によりボリマーを 0. 4 4 g 得た。得られたボリマ

一の個型で何足りのため、天肥的」と叫称の米田でNWINが何で11つた阳水、モノマー・ニットとして、下記化学式(76)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0387]

【化134】

[0388]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=106800、重量平均分子量 Mw=174100であった。

[0389]

更に、得られたボリヒドロキシアルカノエートのユニットを算出するため、実施例24と同様の方法により得られたボリヒドロキシアルカノエート27mgを実施例1と同様の方法を用いてNMR分析を行った。その結果、化学式(76)で示されるボリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Cのユニットが、7mo1%、Dのユニットが、9mo1%の共重合体であることが確認された。

[0390]

(実施例45)

実施例24で合成した化学式(56)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノベンゼンスルホン酸との縮合反応

【0391】

[0392]

窒素雰囲気下、実施例 24 で得られた化学式(56)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:9mol%、D:9lmol%)で合成したポリマーを0.40g、2-アミノベンゼンスルホン酸<math>0.40gを100ml三ロフラスコに入れて、ピリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル1.21mlを加え、120で6時間加熱した。反応終了後、エタノール150mlに再沈殿して回収した。得られたポリマーを1N塩酸を用いて1日間洗浄を行った後、1日間水中で攪拌することにより洗浄を行い、減圧乾燥することでポリマーを0.34g得た。得られたポリマーの構造決定は、1H-NMR(FT-NMR:BrukerDPX400;共

1H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(77)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0393】 【化136】

[0394]

また、化学式(77)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、9mol%、Fのユニットが、9lmol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、ゲル・バーミエーション・クロマトグラフィー(GPC;東ソー、カラム;ポリマーラボラトリーズ PLgel 5μ MIXED-C、溶媒;DMF/LiBr 0.1%(w/v)、ポリスチレン換算)により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm II}=1$ 9800、重量平均分子量 $M_{\rm II}=2$ 8100であった。

[0395]

(実施例46)

実施例25で合成した化学式(57)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノ-2-メチルプロパンスルホン酸との縮合反応

【0396】 【化137】

[0397]

窒素雰囲気下、実施例25で得られた化学式(57)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:10mol%、D:90mol%)で合成した

 $m_1 = 0.408$ 、2-1.20 1.2

「H-NMRの結果より、2-アミノー2ーメチルプロバンスルホン酸構造のメチレンに由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(78)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0398]

【化138】

[0399]

また、化学式(78)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、 Eのユニットが、10mol%、Fのユニットが、90mol%の共重合体であることが 確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。 その結果、数平均分子量 $M_n=17600$ 、重量平均分子量 $M_w=27100$ であった。

[0400]

(実施例47)

実施例26で合成した化学式(58)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2ーアミノベンゼンスルホン酸フェニルエステルとの縮合反応

[0401]

【化139】

[0402]

窒素雰囲気下、実施例26で得られた化学式(58)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:15mol%、D:85mol%)で合成したポリマーを0.40g、2-アミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル0.71gを10ml三口フラスコに入れて、ピリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリ

「H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(79)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0403]

【化140】

[0404]

また、化学式(79)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、15mol%、Fのユニットが、<math>85mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=14000$ 、重量平均分子量 $M_w=22000$ であった。

(79)

[0405]

(実施例48)

実施例27で合成した化学式(59)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノー1-ナフタレンスルホン酸との縮合反応

[0406]

【化141】

[0407]

窒素雰囲気下、実施例27で得られた化学式(59)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:8mol%、D:92mol%)で合成したポリマーを0.40g、2-アミノー1ーナフタレンスルホン酸0.46gを100ml三ロフラスコに入れて、ピリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル1

・ 0 / m 1 を加え、1 2 0 0 0 0 可用加級した。 区心経 1 区、 天心四年 0 0 日間はいればによりポリマーを 0.3 6 g 得た。 得られたポリマーの構造決定は、実施例 4 5 と同様の方法により分析を行った。 I R 測定を行った結果、カルポン酸に由来する 1 6 9 5 c m - 1 のピークが減少し、新たに、 1 6 5 8 c m - 1 にアミド基に由来するピークが見られた。 1 H - N M R の結果より、 2 - アミノー 1 - ナフタレンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(80)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0408]

【化142】

[0409]

また、化学式(80)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、8mol%、Fのユニットが、92mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=17800$ 、重量平均分子量 $M_w=28100$ であった。

[0410]

(実施例49)

実施例28で合成した化学式(60)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートとpートルイジンー2ースルホン酸との縮合反応

[0411]

【化143】

[0412]

IH-NMRの結果より、p-トルイジンー2ースルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(81)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された

【0413】

[0414]

また、化学式(81)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、7 m o 1 %、F の ユニットが、<math>9 3 m o 1 %の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=1\ 2\ 1\ 0\ 0$ 、重量平均分子量 $M_w=1\ 9\ 4\ 0\ 0$ であった。

[0415]

(実施例50)

実施例29で合成した化学式(61)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと4-メトキシアニリン-2-スルホン酸との縮合反応

[0416]

[0417]

窒素雰囲気下、実施例29で得られた化学式(61)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:4mol%、D:96mol%)で合成したボリマーを0.40g、4ーメトキシアニリンー2ースルホン酸0.21gを100ml三ロフラスコに入れて、ビリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.53mlを加え、120℃で6時間加熱した。反応終了後、実施例45と同様の方法によりポリマーを0.34g得た。得られたボリマーの構造決定は、実施例45と同様の方法により分析を行った。IR測定を行った結果、カルボン酸に由来する1695cm⁻¹のビークが減少し、新たに、1658cm⁻¹にアミド基に由来するビークが見られた。 ^1H-NMR の結果より、4ーメトキシアニリンー2ースルホン酸構造の芳香環に由来するビークがシフトしていることから、得られたボリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(82)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0418]

1 16 1 4. U 1

[0419]

また、化学式(82)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、4mol%、Fのユニットが、<math>96mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=11900$ 、重量平均分子量 $M_w=18800$ であった。

[0420]

(実施例51)

実施例30で合成した化学式(62)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノベンゼンスルホン酸との縮合反応

[0421]

【化147】

$$C$$
 D (6.2)

[0422]

窒素雰囲気下、実施例 24 で得られた化学式(62)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:5mol%、D:95mol%)で合成したポリマーを0.40g、2-rミノベンゼンスルホン酸0.23gを100ml三ロフラスコに入れて、ビリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.69ml を加え、120 で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例 45 と同様の方法によりポリマーを0.33g 得た。得られたポリマーの構造決定は、実施例 45 と同様の方法により

ガガ で 11 った。 1 N 側 圧 で 11 っ た 阳 本 、 ガル ホ ノ 取 に 田 本 り る 1 0 g 0 し III ・ い こ ー ノ ル 減少 し 、 新 た に 、 1 6 5 8 c m ^{- 1} に ア ミド 基 に 由 来 する ピー ク が 見 ら れ た 。

H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(83)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0423】 【化148】

[0424]

また、化学式(83)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、 $5 \, mol \%$ 、 $F \, on 2$ ニットが、 $9 \, 5 \, mol \%$ の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=7 \, 3 \, 0 \, 0$ 、重量平均分子量 $M_w=1 \, 1 \, 6 \, 0 \, 0$ であった。

[0425]

(実施例52)

実施例31で合成した化学式(63)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートとタウリンとの縮合反応

[0426]

【化149】

[0427]

UOUMICにノミア盃に田不りのにアノが九りALに。

「H-NMRの結果より、タウリン構造のメチレンに由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(84)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0428]

【化150】

$$E$$
 F
 (84)

[0429]

また、化学式(84)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、6mol%、Fのユニットが、94mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=6800$ 、重量平均分子量 $M_w=10900$ であった。

[0430]

(実施例53)

実施例32で合成した化学式(64)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと1ーナフチルアミンー8ースルホン酸との縮合反応

[0431]

【化151】

[0432]

窒素雰囲気下、実施例32で得られた化学式(64)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:4 m o 1%、D:96 m o 1%)で合成したポリマーを0.40g、1-+フチルアミン-8-スルホン酸0.24gを100m $1 \equiv 0$ フラスコに入れて、ピリジン15.0m 1加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.5m 1 を加え、120 で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例45と同様の方法によりポリマーを0.35 g 得た。得られたポリマーの構造決定は、実施例45と同様の方法により分析を行った。1 R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する1695 c m $^{-1}$ のピ

ーノが呱グし、相にに、1000 till でにノミド盃に田不りるに一ノが九りれた。

H-NMRの結果より、1-ナフチルアミン-8-スルホン酸構造の芳香環に由来する ピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記 化学式(85)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確 認された。

[0433]

【化152】

[0434]

また、化学式(85)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、4mol%、Fのユニットが、<math>96mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例lと同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=5300$ 、重量平均分子量 $M_w=9000$ であった。

[0435]

(実施例54)

実施例33で合成した化学式(65)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと4-アミノベンゼンスルホン酸フェニルエステルとの縮合反応

[0436]

【化153】

[0437]

窒素雰囲気下、実施例33で得られた化学式(65)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:4mol%、D:96mol%)で合成したポリマーを0.40g、4ーアミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル0.25gを100ml三ロフラスコに入れて、ピリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.53mlを加え、120℃で6時間加熱した。反応終了後、実施例45と同様の方法によりポリマーを0.35g得た。得られたポリマーの構造決定は、実施例45と

「H-NMRの結果より、4-アミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(86)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0438]

【化154】

[0439]

また、化学式(86)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、4mol%、Fのユニットが、<math>96mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例lと同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{N}=5200$ 、重量平均分子量 $M_{W}=8000$ であった。

[0440]

(実施例55)

実施例36で合成した化学式(68)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノベンゼンスルホン酸との縮合反応

[0441]

【化155】

[0442]

「H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(87)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0443】 【化156】

[0444]

また、化学式(87)で示されるボリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、10mol%、Fのユニットが、<math>90mol%の共重合体であることが確認された。得られたボリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm N}=184500$ であった。

[0445]

(実施例56)

実施例36で合成した化学式(68)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノー2-メチルプロバンスルホン酸との縮合反応

【0446】 【忙157】

[0447]

窒素雰囲気下、実施例36で得られた化学式(68)で示されるユニットからなるポリ

にロイン・ルルッキート六里ロ呼(し・1 0 m 0 1 / 0、 D・3 0 m 0 1 / 0) C ロ に ポリマーを 0 . 4 0 g、2 ー アミリー 2 ー メチルプロパンスルホン酸 0 . 3 8 gを 1 0 0 m 1 三 ロ フラスコに入れて、ビリジン 1 5 . 0 m 1 加えて 慢拌した後、亜リン酸トリフェニル 1 . 2 9 m 1 を加え、1 2 0 ℃で 6 時間加熱した。 反応終了後、実施例 4 5 と同様の 方法によりポリマーを 0 . 3 4 g 得た。 得られたポリマーの 構造決定は、実施例 4 5 と同様の方法により分析を行った。 I R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する 1 6 9 5 c m ー 1 のビークが 減少し、新たに、 1 6 6 8 c m ー 1 に アミド 基に由来する ビークが 見られた

「H-NMRの結果より、2-アミノー2-メチルプロパンスルホン酸構造のメチレンに由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(88)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0448]

【化158】

[0449]

また、化学式(88)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、10mol%、Fのユニットが、<math>90mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm N}=105300$ 、重量平均分子量 $M_{\rm W}=181100$ であった。

[0450]

(実施例57)

実施例36で合成した化学式(68)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2ーアミノベンゼンスルホン酸フェニルエステルとの縮合反応

[0451]

【化159】

[0452]

素雰囲気下、実施例36で得られた化学式(68)で示されるユニットからなるポリヒ

「ロスン・ルル・エート 不里口呼(し・1 0 m 0 1 n、 D・3 0 m 0 1 n)(口瓜した小リマーを 0 . 4 0 g、 2 ーアミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル 0 . 6 2 gを 1 0 0 m 1 三口フラスコに入れて、ビリジン 1 5 . 0 m 1 加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル 1 . 2 9 m 1 を加え、1 2 0 $\mathbb C$ で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例 4 5 と同様の方法によりポリマーを 0 . 3 7 g 得た。得られたポリマーの構造決定は、実施例 4 5 と同様の方法により分析を行った。 1 R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する 1 6 9 5 1 c m 1 のビークが減少し、新たに、1 6 5 8 c m 1 にアミド基に由来するピークが見られた。

1H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸フェニルエステル構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(89)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0453]

【化160】

[0454]

また、化学式(89)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、10mol%、Fのユニットが、<math>90mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm N}=113000$ 、重量平均分子量 $M_{\rm W}=20000$ 0であった。

[0455]

(実施例58)

実施例36で合成した化学式(68)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2ーアミノー1ーナフタレンスルホン酸との縮合反応

[0456]

【化161】

至来毎四 X T 、 天心の300 に 同っれた に 子 X (00) に かられる ローッド かつなる かっと ドロキシアルカノエート 共重合体(C:10mol%、D:90mol%)で合成した ボリマーを 0.40g、2-rミノー1-+フタレンスルホン酸 0.55gを 100m 1

[0458]

【化162】

[0459]

また、化学式(90)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、10mol%、Fのユニットが、90mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm N}=1$ 8 7 2 0 0 であった。

[0460]

(実施例59)

実施例37で合成した化学式(69)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと3-アミノベンゼンスルホン酸との縮合反応

[0461]

[0462]

室素雰囲気下、実施例 3 7 で得られた化学式(6 9)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:11mo1%、D:89mo1%)で合成したボリマーを0.40g、3-rミノベンゼンスルホン酸0.28gを100m1三口フラスコに入れて、ビリジン15.0m1加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.84m1を加え、120 C で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例 45 と同様の方法によりボリマーを0.33g 得た。得られたボリマーの構造決定は、実施例 45 と同様の方法により分析を行った。1R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する $1695cm^{-1}$ のピークが減少し、新たに、 $1658cm^{-1}$ にアミド基に由来するピークが見られた。

1H-NMRの結果より、3-アミノベンゼンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(91)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0463】 【化164】

[0464]

また、化学式(91)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、11mol%、Fのユニットが、<math>89mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=32600$ 、重量平均分子量 $M_w=59000$ であった。

[0465]

(実施例60)

実施例38で合成した化学式(70)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートとタウリンとの縮合反応

【化165】

[0467]

窒素雰囲気下、実施例38で得られた化学式(70)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:16mol%、D:84mol%)で合成したボリマーを0.40g、タウリン0.45gを100ml三ロフラスコに入れて、ピリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル1.89mlを加え、120℃で6時間加熱した。反応終了後、実施例45と同様の方法によりボリマーを0.32g得た。得られたボリマーの構造決定は、実施例45と同様の方法により分析を行った。IR測定を行った結果、カルボン酸に由来する1695cm- $^{-1}$ のピークが減少し、新たに、1668cm- $^{-1}$ にアミド基に由来するピークが見られた。

「H-NMRの結果より、タウリン構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(92)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0468]

【化166】

$$C$$
 D $(9 2)$

[0469]

また、化学式(92)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、16mo1%、Fのユニットが、84mo1%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=28700$ 、重量平均分子量 $M_w=51100$ であった。

[0470]

(実施例61)

実施例40で合成した化学式(72)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエートと4-メトキシアニリン-2-スルホン酸との縮合反応

【化167】

[0472]

【0473】 【化168】

[0474]

また、化学式(93)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、6mol%、Fのユニットが、94mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=47800$ 、重量平均分子量 $M_w=80800$ であった。

(実施例62)

実施例42で合成した化学式(74)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2-アミノベンゼンスルホン酸との縮合反応

[0476]

【化169】

[0477]

窒素雰囲気下、実施例 40で得られた化学式(74)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:4mol%、D:96mol%)で合成したポリマーを0.40g、2-アミノベンゼンスルホン酸 <math>0.17gを100ml三口フラスコに入れて、ピリジン 15.0ml 加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル0.53ml を加え、120 で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例 45 と同様の方法によりポリマーを0.31g 得た。得られたポリマーの構造決定は、実施例 45 と同様の方法により分析を行った。1R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する $1695cm^{-1}$ のピークが減少し、新たに、 $1658cm^{-1}$ にアミド基に由来するピークが見られた。

1H-NMRの結果より、2-アミノベンゼンスルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(94)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0478]

LILI / VI

[0479]

また、化学式(94)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、4mol%、Fのユニットが、96mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=42800$ 、重量平均分子量 $M_w=77500$ であった。

[0480]

(実施例63)

実施例43で合成した化学式(75)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートとpートルイジンー2ースルホン酸との縮合反応

【0481】 【化171】

[0482]

窒素雰囲気下、実施例 43 で得られた化学式(75)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:9mol%、D:9lmol%)で合成したボリマーを0.40g、p-トルイジン-2-スルホン酸 <math>0.4lgを100ml三口フラスコに入れて、ビリジン15.0ml加えて攪拌した後、亜リン酸トリフェニル1.16mlを加え、120 C で 6 時間加熱した。反応終了後、実施例 45 と同様の方法によりボリマーを0.36g得た。得られたボリマーの構造決定は、実施例 45 と同様の方法により分析を行った。1R 測定を行った結果、カルボン酸に由来する $1695cm^{-1}$ のピーク

が甌ツレ、相にに、IUJOUIII・にノミト签に田木りるモーノが九り4tだ。

「H-NMRの結果より、p-トルイジンー2ースルホン酸構造の芳香環に由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(95)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0483】 【化172】

$$C$$
 D (9.5)

[0484]

また、化学式(95)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、9mol%、Fのユニットが、9lmol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例lと同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $M_n=98500$ 、重量平均分子量 $M_w=176300$ であった。

[0485]

(実施例64)

実施例44で合成した化学式(76)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートと2ーアミノー2ーメチルプロパンスルホン酸との縮合反応

[0486]

【化173】

[0487]

窒素雰囲気下、実施例 44 で得られた化学式(76)で示されるユニットからなるボリヒドロキシアルカノエート共重合体(C:7mol%、D:93mol%)で合成したポリマーを0.40g、2-rミノー2-メチルプロバンスルホン酸0.32gを100m 1 三 ロフラスコに入れて、ピリジン <math>15.0m 1 m 之て攪拌した後、亜リン酸トリフェニル 1.09m 1 を加え、120 0 で 6 時間加熱した。 反応終了後、実施例 45 と同様の方法によりボリマーを0.36g 得た。得られたボリマーの構造決定は、実施例 45 と同様

いりばによりが何を11つに。1 NMRを11つに相本、カルホン酸に田不りの10 9 0 0 m - l のピークが減少し、新たに、1668 c m - l にアミド基に由来するピークが見られた。 l H - N M R の結果より、2 - アミノー2 - メチルプロパンスルホン酸構造のメチレンに由来するピークがシフトしていることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(96)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0488】 【化174】

$$C$$
 D (96)

[0489]

また、化学式(96)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Eのユニットが、7mol%、Fのユニットが、93mol%の共重合体であることが確認された。得られたポリマーの平均分子量は、実施例1と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 $\mathbf{M}_{\mathbf{N}}=1$ 06800、重量平均分子量 $\mathbf{M}_{\mathbf{W}}=1$ 74000であった

[0490]

(実施例65)

実施例45で合成した化学式(77)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートのエステル化反応

【0491】 【化175】

[0492]

実施例45で得られた化学式(77)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアル

ルノエート元里口呼(L.・9mola、r.・91mola) U.30 Bをノヘノノヘコ中に加え、クロロホルム 21.0 ml、メタノール 7.0 mlを加えて溶解し、0℃まで冷却した。これに2mol/Lのトリメチルシリルジアゾメタンーへキサン溶液(Aldrich社製)1.48mlを加えて、4時間攪拌した。反応終了後、エバポレーターにより溶媒を留去した後、ポリマーを回収した。

[0493]

更に、クロロホルム $21.0\,m$ l、メタノール $7.0\,m$ lを加えて、ボリマーを再溶解させて、エバボレーターにより溶媒を留去した。この操作を3回繰り返した。ここで回収したボリマーを、減圧乾燥することでボリマー $0.30\,g$ を得た。得られたボリマーの構造決定は、 ^1H-NMR (FT-NMR:Bruker DPX400;共鳴周波数: $400\,MHz$;測定核種: 1H ;使用溶媒:重DMSO;測定温度:室温)により行った。 ^1H-NMR の結果より、スルホン酸メチルに由来するピークが $3\sim4\,p\,p\,m$ に見られることから、得られたボリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(97)に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0494]

【化176】

[0495]

また、化学式(97)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、Gのユニットが、9mol%、Hのユニットが、9lmol%の共重合体であることが確認された。

[0496]

また、電位差滴定装置AT510(京都電子製)を用いた酸価滴定により、スルホン酸に由来するピークが見られなかったことからも、スルホン酸がスルホン酸メチルになっていることから明らかになった。得られたボリマーの平均分子量は、ゲル・バーミエーション・クロマトグラフィー(GPC;東ソー、 カム;ボリマーラボラトリーズ PLgel 5 μ MIXED-C、溶媒;DMF/LiBr 0.1% (w/v)、ポリスチレン換算)により評価した。その結果、数平均分子量 $M_{\rm II}=18600$ 、重量平均分子量 $M_{\rm II}=27000$ であった。

[0497]

(実施例66)

実施例52で合成した化学式(84)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエートのエステル化反応

[0498]

LILI / / I

[0499]

実施例 52で得られた化学式(84)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート共重合体(E:6mol%、F:94mol%)0.30gをナスフラスコ中に加え、クロロホルム <math>21.0ml、メタノール 7.0mlを加えて溶解し、0 \mathbb{C} まで冷却した。これに 2mol/しのトリメチルシリルジアゾメタンーへキサン溶液(Ald rich 社製)0.64ml を加えて、4 時間攪拌した。反応終了後、エバポレーターにより溶媒を留去した後、ポリマーを回収した。

[0500]

更に、クロロホルム $21.0\,\mathrm{ml}$ 、メタノール $7.0\,\mathrm{ml}$ を加えて、ポリマーを再溶解させて、エバポレーターにより溶媒を留去した。この操作を3回繰り返した。ここで回収したポリマーを、減圧乾燥することでポリマー $0.29\,\mathrm{g}$ を得た。得られたポリマーの構造決定は、 $^{1}H-\mathrm{NMR}$ (FT-NMR:Bruker DPX400;共鳴周波数: $400\,\mathrm{MHz}$;測定核種: ^{1}H ;使用溶媒:重DMSO;測定温度:室温)により行った。 $^{1}H-\mathrm{NMR}$ の結果より、スルホン酸メチルに由来するピークが3~4ppmに見られることから、得られたポリマーは、モノマーユニットとして、下記化学式(98)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

【0501】 【化178】

[0502]

また、化学式(98)で示されるポリヒドロキシアルカノエートのユニットの割合は、 Gのユニットが、6mol%、Hのユニットが、94mol%の共重合体であることが確

(実施例67)

[δ ーバレロラクトンを用いたポリエステル合成]

るーバレロラクトン 10.01g(100.0mmo1)、0.1Mのオクチル酸スズ(2-エチルへキサン酸スズ)のトルエン溶液 <math>4.0m1、0.1Mのp-tertーベンジルアルコールのトルエン溶液 4.0m1を重合アンブルに装入し、1時間滅圧乾燥、窒素置換を行った後、減圧下にて溶封し、150℃に加熱し、開環重合を行った。10時間後反応を終了し、冷却した。得られたボリマーをクロロホルムに溶解し、溶解に要したクロロホルムの10倍量のメタノール中に再沈殿した。沈殿を回収し、減圧乾燥することでポリマーを8.51g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件で100 所限分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(100 に示されるユニットを含むボリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。

[0503]

【化179】

В

(109)

[0504]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、ゲル・パーミエーション・クロマトグラフィー(GPC;東ソーHLCー8220、カラム;東ソー TSKーGEL Super HM-H、溶媒;クロロホルム、ポリスチレン換算)により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=41000、重量平均分子量 Mw=75100であった。

(実施例68)

実施例 6 7 で得られた化学式(109)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート 2.00gをナスフラスコ中に加え、THF 100mlを加えて溶解した。これを窒素雰囲気下に置き、-78 $\mathbb C$ にて攪拌した。次に 2 MのリチウムジイソプロピルアミドのTHF 溶液 10.0mlをゆっくり加えて、-78 $\mathbb C$ 下で 30分間攪拌した。次に、ブロモ酢酸ペンジルを 2.1 $\mathbb C$ $\mathbb C$

[0505]

LILI O VI

[0506]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、ゲル・バーミエーション・クロマトグラフィー(GPC;東ソーHLCー8220、カラム;東ソー TSK-GEL Super HMーH、溶媒;クロロホルム、ポリスチレン換算)により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=23200、重量平均分子量 Mw=54600であった。

[0507]

ここで得られた化学式(化110)で示されるポリヒドロキシアルカノエート共重合体 1.00 gをジオキサンーエタノール(75:25)の混合溶媒 100 m 1 に溶解し、これに5%パラジウム/炭素触媒0.22 gを加えて、反応系内を水素で満たし、室温で1日攪拌した。反応終了後、触媒を取り除くために、0.25 μ mのメンプランフィルターにてろ過を行い、反応溶液を回収した。溶液を濃縮した後、クロロホルムに溶解さた後、その10 倍量のメタノール中にて再沈殿を行った。得られたポリマーを回収し、減圧乾燥することでポリマーを0.62 g 得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1 と同様の条件で1 N M R 分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(111)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体であることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、111 に 111 に

【0508】

[0509]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、ゲル・バーミエーション・クロマトグラフィー(GPC;東ソーHLC-8220、カラム;東ソー TSK-GEL Super HM-H、溶媒;クロロホルム、ポリスチレン換算)により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=20100、重量平均分子量 Mw=42200であった。

(大心がりょ)

実施例67で得られた化学式(109)で示されるユニットからなるポリヒドロキシアルカノエート 2.00gをナスフラスコ中に加え、THF100mlを加えて溶解した。これを窒素雰囲気下に置き、一78℃にて攪拌した。次に2MのリチウムジイソプロピルアミドのTHF溶液10mlをゆっくり加えて、一78℃下で30分間攪拌した。次に2ーアクリルアミドー2ーメチルプロバンスルホン酸メチルを8.85g加えた後、室温で30分間攪拌した。反応終了後、実施例68と同様の方法によりポリマーを1.22g得た。得られたポリマーの構造を特定するため、実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、モノマーユニットとして、下記化学式(112)に示されるユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートであることが確認された。また、そのモノマーユニットの割合は、Eユニット7mo1%、Fユニット93mo1%であることが確認された。

【0510】 【化182】

[0511]

また、得られたポリヒドロキシアルカノエートの平均分子量は、実施例 1 と同様の方法により評価した。その結果、数平均分子量 Mn=25300、重量平均分子量 Mw=58700であった。

【産業上の利用可能性】

[0512]

本発明により、側鎖に反応活性基であるビニル基を分子中に含む新規なポリヒドロキシアルカノエート、カルボキシル基を分子中に含む新規なポリヒドロキシアルカノエート、並びにアミド基とスルホン酸基を有しているユニットを分子中に含む新規なポリヒドロキシアルカノエートおよびその製造方法が提供される。これにより、ビニル基やカルボキシル基を有する新規なポリヒドロキシアルカノエートは、その反応活性基を利用した、機能性官能基の導入ができることから機能性制度、つ応用展開が可能である。さらには、カルボキシル基や、アミド基とスルホン酸基を有しているユニットを分子中に含むポリヒドロキシアルカノエートは、溶融加工性に優れ、その親水性により生体適合性にも優れており、医療用軟質部材等としての利用が期待できる。

【审规句】女别审

【要約】

【課題】 分子内に反応性官能基を有する新規なポリヒドロキシアルカノエート及びその 製造方法、並びにその反応性官能基を有するポリヒドロキシアルカノエートを化学修飾す ることで新たな機能を持った新規ポリヒドロキシアルカノエート及びその製造方法を提供 すること。

【解決手段】 側差にビニル基を有するユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートの ビニル基を利用して、カルボキシル基や、アミド基とスルホン酸基を有しているユニット を分子中に含むポリヒドロキシアルカノエートを誘導する。

【選択図】 なし

19900830 新規登録 5 9 5 0 1 7 8 5 0

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キャノン株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP2005/010997

International filing date:

09 June 2005 (09.06.2005)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2004-174783

Filing date: 11 June 2004 (11.06.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 03 November 2005 (03.11.2005)

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in Remark:

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.